

مَنْظَرُ الصَّحَّةِ الْعَالَمِيَّةِ



المكتب الإقليمي لشرق المتوسط

سلسلة الكتاب الطبي الجامعي

# أطلس الباثولوجيا

لطلبة كليات الطب والعلوم الصحية

إعداد  
فخبة من الأطباء

بإشراف الأستاذ الدكتور

محمد إياد الشطي

البرنامج العربي لمنظمة الصحة العالمية





سلسلة الكتاب الطبي الجامعي

أطلس التشريح المرضي (الباثولوجيا)

**A Colour Atlas Of Pathology**

مَنْظِمَةُ الصِّحَّةِ الْعَالَمِيَّةِ  
المكتب الإقليمي لشرق المتوسط



2007



## بيانات الفهرسة أثناء النشر

منظمة الصحة العالمية - المكتب الإقليمي لشرق المتوسط

أطلس التشريح المرضي (الباثولوجيا) = A Colour Atlas Of Pathology / منظمة الصحة العالمية -

المكتب الإقليمي لشرق المتوسط

ص. ٠ - (سلسلة الكتاب الطبي الجامعي)

١. الباثولوجيا ٢. الباثولوجيا - الأطالس أ. العنوان ب. المكتب الإقليمي لمنظمة الصحة العالمية لشرق

المتوسط ج. السلسلة

(ISBN: ٩٧٨-٩٢-٩٠-٢١٥٩١-٢)

(تصنيف المكتبة الطبية القومية: QZ ١٧)

أطلس التشريح المرضي (الباثولوجيا)

٢٠٠٧ منظمة الصحة العالمية، ©

جميع الحقوق محفوظة.

إن التسميات المستخدمة في هذه المنشورة، وطريقة عرض المواد الواردة فيها، لا تعبر عن رأي الأمانة العامة لمنظمة الصحة العالمية بشأن الوضع القانوني لأي بلد، أو إقليم، أو مدينة، أو منطقة، أو لسلطات أي منها، أو بشأن تحديد حدودها أو تخومها. وتشكل الخطوط المنقوطة على الخرائط خطوطاً حدودية تقريبية قد لا يوجد بعد اتفاق كامل عليها.

كما أن ذكر شركات بعينها أو منتجات جهات صانعة معينة لا يعني أن هذه الشركات والمنتجات معتمدة، أو موصى بها من قبل منظمة الصحة العالمية، تفضيلاً لها على سواها مما يماثلها ولم يرد ذكره. وفيما عدا الخطأ والسهو، تميز أسماء المنتجات المسجلة الملكية بوضع خط تحتها.

يمكن الحصول على منشورات منظمة الصحة العالمية من وحدة التسويق والتوزيع، المكتب الإقليمي لمنظمة الصحة العالمية لشرق المتوسط، ص. ب. (٧٦٠٨)، مدينة نصر، القاهرة ١١٣٧١، مصر (هاتف رقم: ٢٥٣٥ ٦٧٠ ٢٠٢؛ فاكس رقم: ٢٤٩٢ ٦٧٠ ٢٠٢؛ عنوان البريد الإلكتروني: [DSA@emro.who.int](mailto:DSA@emro.who.int)). وينبغي توجيه طلبات الحصول على الإذن باستنساخ أو ترجمة منشورات المكتب الإقليمي لمنظمة الصحة العالمية لشرق المتوسط، سواء كان ذلك لبيعها أو لتوزيعها توزيعاً غير تجاري إلى المستشار الإقليمي للإعلام الصحي والطبي، على العنوان المذكور أعلاه (فاكس رقم: ٥٤٠٠ ٢٧٦ ٢٠٢+).

يتحمل المؤلفون المذكورون وحدهم المسؤولية عن الآراء الواردة في هذه المنشورة.

تتضمن هذه المنشورة الآراء الجماعية لمجموعة من الخبراء الدوليين، والتي لا تمثل بالضرورة قرارات منظمة الصحة العالمية أو سياستها المعلنة.





## شكر وتقدير

إلى كل من ساهم في إنجاز هذا الكتاب في ربوع جامعة دمشق ولاسيَّما من ظهر هذا العمل تحت إشرافهم ومراجعتهم وتدقيقهم:

الأستاذ الدكتور محمد إياد الشطي  
والأستاذ الدكتور محمد عاطف درويش  
والأستاذ الدكتور وليد الصالح

ولمن أعد المادة العلمية:

الدكتور طارق وديع حمدان  
والدكتور طلال عبده عبود





# بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

الدكتور حسين عبد الرزاق الجزائري  
المدير الإقليمي لمنظمة الصحة العالمية لشرق المتوسط

## تقديم

تعاني بلدان الإقليم من أعباء جمة تثقل كاهلها، وتعيق إحرازها للمزيد من التقدم، ولئن تعددت أسباب هذه المعاناة، فإن من الواضح أن العمل على تحسين فرص التعلم والتدريب للأطباء وللعاملين الصحيين في هذه البلدان سيزيد من قدرتهم على تقديم خدمات صحية وطبية تلبي الاحتياجات وتأخذ بيد أبنائها نحو بلوغ المرامي الصحية المرجوة.

ولعل من أكثر الوسائل أهمية لبلوغ المرامي الصحية توفير المواد التعليمية والدلائل الإرشادية والكتيبات التدريبية باللمغة التي يفهمها الناس ويتداولون بها المعلومات والنصائح الإرشادية. وقد عملنا في المكتب الإقليمي على إنتاج سلسلة متكاملة من الكتب الدراسية لطلبة كليات الطب والعلوم الصحية، نشرنا منها حتى يومنا هذا ضمن سلسلة الكتاب الطبي الجامعي كتاباً في الطب الشرعي وطب المجتمع وتاريخ الطب والغذاء والتغذية، إلى جانب ترجمة بعض المراجع في العلوم الأساسية مثل غايتون وهيل في الفيزيولوجيا وريبنس وقطران؛ الأسس الباثولوجية للأمراض، ثم هذا الكتاب الذي شارك في إعداده زملاء وأساتذة أجلاء من جامعة دمشق وأشرف عليه الأستاذ الدكتور محمد إباد الشطي. والمأمول أن يلقي هذا الكتاب ما لقيه غيره من كتب هذه السلسلة من قبول وتحقيق ما حققته من فائدة من قبل.

والله يقول الحق وهو يهدي السبيل.

الدكتور حسين عبد الرزاق الجزائري  
المدير الإقليمي لمنظمة الصحة العالمية  
لشرق المتوسط



# القسم الأول

مفاهيم عامة

في علم التشريح المرضي





## 1

## الباب الأول

## البنية الخلوية الطبيعية

## مفهوم الأمراض

## THE CONCEPT OF DISEASE

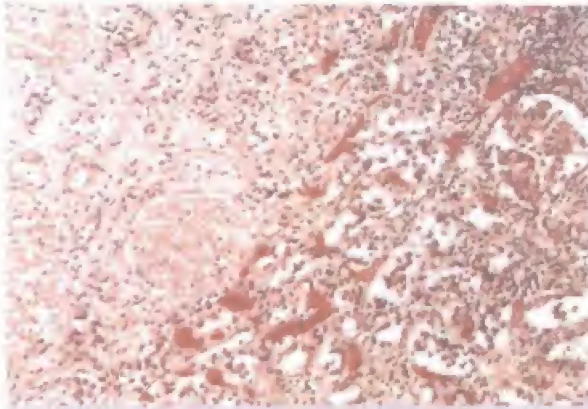
التشريح المرضي هو علم الأمراض. والذي يهتم بأسباب المرض أو الاضطراب وتأثيرات العامل المسبب للمرض على الأحياء. إن الغرض الأساسي للعديد من الأشخاص الذين يدرسون التشريح المرضي هو الوقاية والعلاج من المرض ولكن يجب علينا أولاً أن ندرس المرض بحد ذاته.

## الخلية والنسيج الطبيعيين

## The Normal Cell and Tissue

## البنية الخلوية CELLULAR STRUCTURE

- خلايا الحيوانات الثديية متباينة الشكل والحجم والمظهر على نحو هائل، لذلك فإن هذا التنوع الكبير بالخلايا المريضة ليس بالأمر المفاجئ.
- ورغم هذا التباين هناك شيء من الصفات المشتركة لجميع الخلايا.
- معظم الخلايا لديها مُتَقَدِّرات وهي حساسة جداً لأي عامل قد يؤدي الخلية باستثناء الفيروسات لذلك فإن أذية المُتَقَدِّرات حدث مبكر في الاضطراب (الخلل) الخلوي.



(الشكل: ١)

احتشاء كلية

نسيج متموت (في الجزء الأيسر) ونسيج حي (في الجزء الأيمن)

- هناك نقطة هامة أخرى وهي أن الخلايا الظهارية (البشروية) تميل لأن تكون سريعة التأثر أكثر من الأديم المتوسط.

فإذا ما نظرنا مثلاً إلى خافة منطقة من الاحتشاء الكلوي (وهو ما يبدو كم منطقة تلخر ناتجة عن السداد وعائي) نستطيع أن نرى الخلايا الظهارية متموتة بينما الخلايا الأرومة ليف لا تزال حية (الأشكال ١ و ٢).

- ميزة هامة أخرى للعديد من الخلايا الظهارية هي الغشاء القاعدي الذي ترتكز عليه الخلية و يساهم في عملية التغذية الخلوية (الأشكال ٢-٤).

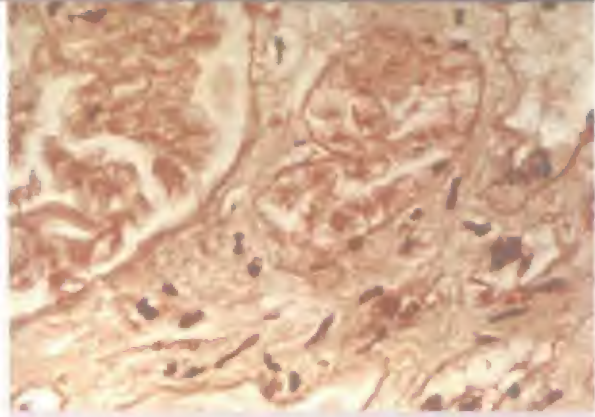
الأغشية القاعدية مكونة من قالب هلامي من عديد السكريات (مادة مخاطية) والذي يصطبغ بسرعة بطريقة

(PAS حمض شيف الدوري) وتكون الألياف الشبكية مندمجة في هذا القالب.

■ هذه الألياف مماثلة كيميائياً لمولد الغراء (الكولاجين) ولكن مع اختلاف في الدورية عندما تشاهد بالمجهر الإلكتروني (2.7 nm مقابل 6.4 nm).

كذلك تختلف أيضاً عن مولد الغراء بكونها أليفة للفضة. ذلك أنها شغمة لأملح الفضة وتصطبغ بالأسود بسبب ترسب الفضة المعدنية عليها.

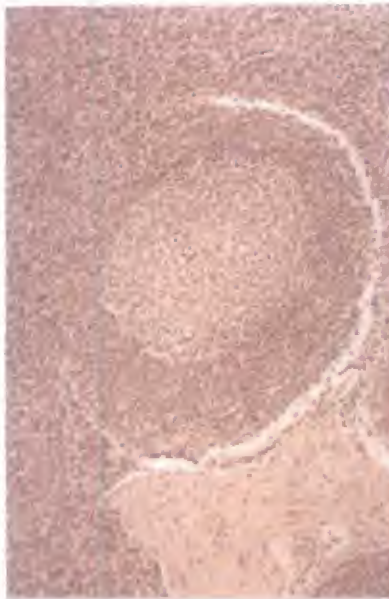
نماذج بروتين الألياف الشبكية هامة على نحو استثنائي في دراسة التشريح المرضي للعقد المتفاوتة والكبد حيث يكون اضطراب هذه النماذج علامة باكراً على آفات هذه الأعضاء. (الأشكال ٥-٦).



(الشكل ٢)

حافة الاحتشاء الكروي

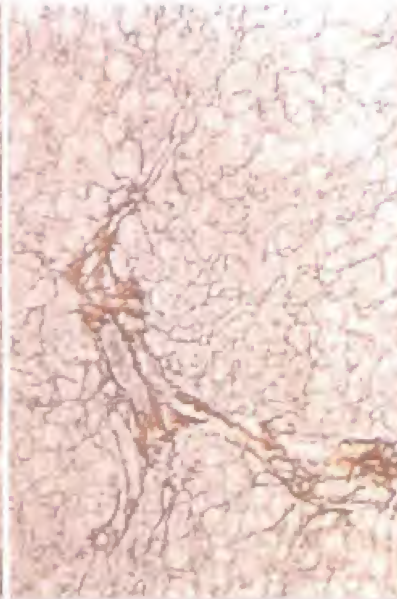
تجري الألياف والكبد على خلايا متموتة أما الخلايا المصورة للليف فقد نجت واستعادت تصنيع نواها



(الشكل ٥)

مركز نتوء لعقدة ليفاوية

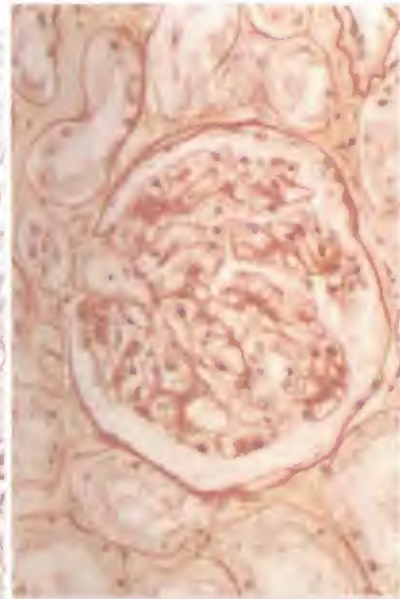
لاحظ البقع الكبيرة الشاحبة في المركز والخلايا الليفية في المحيط



(الشكل ٤)

كبد طبيعي

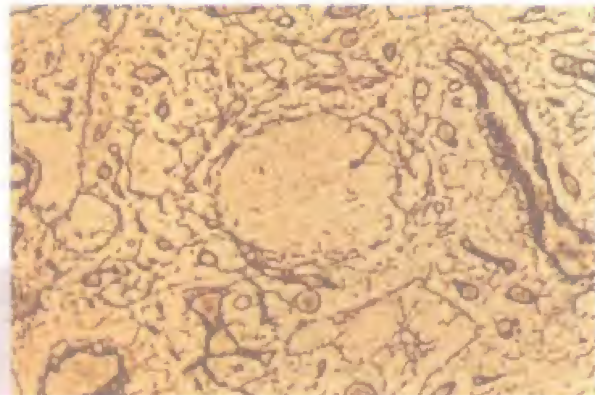
لا يمكن رؤية الخلايا ولكنها محاطة بغشاء قاعدي شبكي لسود لاحظ الكولاجين البني في المسافة البينية



(الشكل ٣)

كبد طبيعية

لاحظ الغشاء القاعدي أرجواني المسامع للأوعية الشعرية والألياف



(الشكل ٦)

⇒ مركز نتوء لعقدة ليفاوية

الألياف الشبكية تحيط بالمركز وتدعم الأوعية ولشبه الجيوب

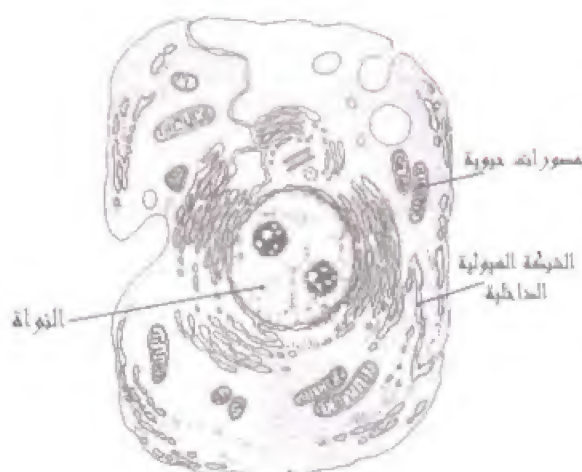


## الفحص المجهرى الإلكتروني

## CELLULAR STRUCTURE

## Electronic Microscopy

تشاهد العناصر الأساسية لخلية في الرسم البياني لصورة مجهرية إلكترونية.



(الشكل ٧)

رسم تخطيطي لخلية كما ترى بالمجهر الإلكتروني

- هناك العديد من التبدلات حول هذا الموضوع.
- الغشاء البلازمي مبعثر ضمن (زغيبات) في هذه الخلايا، كالخلايا الصائمية والخلايا الأنبوبية الكلوية المجاورة والتي هي مختصة بعملية الامتصاص.
- الخلايا الصائفة للبروتين (كالخلايا البلاسمية) تملك شبكة هيولية داخلية غنية، مرسعة بالجسيمات الريبية.
- الخلايا النشطة تملك خيوطات متقلصة، أو تعزل كهربائياً بسلسلة أنابيب من النخاعين في حالة الليفات العصبية لبعض الخلايا العصبية.
- جميع الخلايا تحتوي على مُتَقَدَّرَات وهذه الأخيرة سريعة التأثير لجميع أنواع الأذيات باستثناء الحمات (الفيروسات).

إنها أول عضويات دقيقة خلوية تبدو عليها علامات الأذى.

- الجسيمات الحالة هي حقايب أنزيمات حلمية والتي تدفع الخلية لهضم نفسها (انحلال ذاتي) أو تهضم الجسيمات الأخرى (البلمة)
- لقد أكد الفحص المجهرى الإلكتروني فكرة دراسة الغلغل الخلوي - غالباً - بربط العضويات الدقيقة بإجراءات خاصة، مما خول العالم بأمراض الأنسجة لأن يترجم التبدلات التشكلية إلى اضطرابات وظيفية.
- في بعض الأمراض - كمثال الغلغل كاعتلال كيب الكلية - التغيرات الوحيدة والتي يمكن اكتشافها يتم إثباتها بواسطة مجهر إلكتروني، هذه التبدلات يمكن أن تكون مهمة لدى تحريها بالفحص المجهرى الضوئي.

## الكيمياء الخلوية

## الكيمياء النسيجية

## CELLUIAR CHEMISTRY

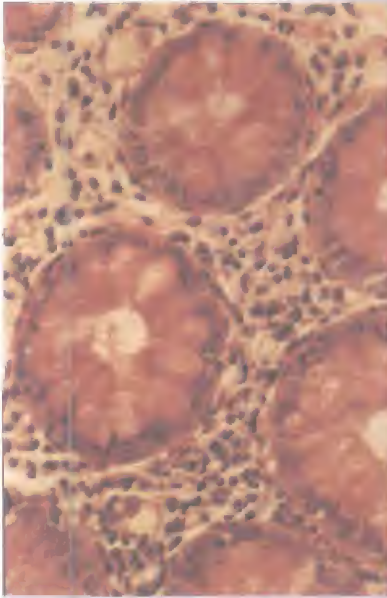
## Histochemistry



(الشكل: ٨)

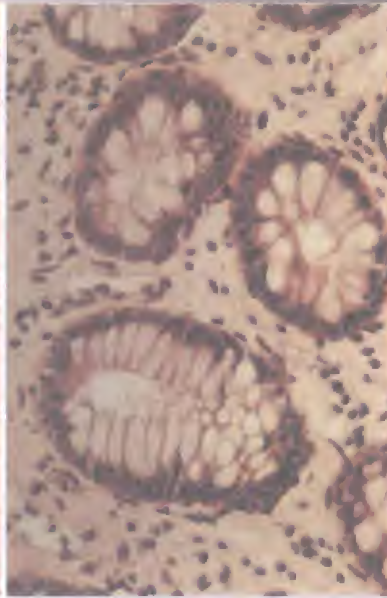
قضاء الصبغاني الدموي - قلب  
لاختصاص النسي في الألياف بالصبغ العادي

- بعد الفحص المجهرى الضوئي، الكيمياء النسيجية هي في أكثر الأحيان الطريقة المستعملة لتفسير الآلية الإراضية، إنها محاولة لتحديد العناصر



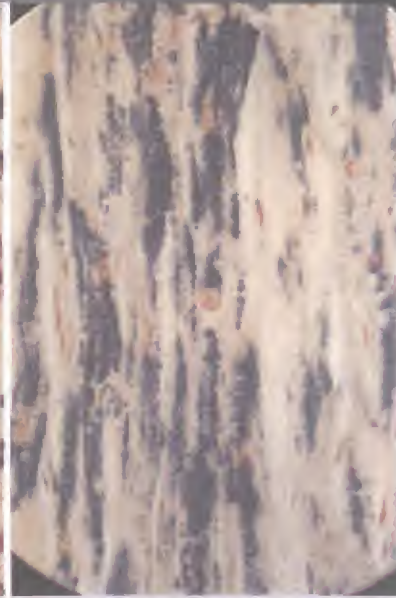
(الشكل: ١١)

غدة مخاطية كولونية ملونة بطريقة PAS  
لاحظ التلون الأرجواني للمادة المخاطية



(الشكل: ١٠)

مخاطية كولونية طبيعية لاحظ الغدد المفرزة للمخاط  
حيث المادة المخاطية ضمن الفجوات الخلوية



(الشكل: ٩)

الداء الصبغاني الدموي - القلب  
المحضر ملون بطريقة بيرلز لإظهار الصبغ الحديدي

الكيميائية للنسيج بواسطة طرق التلوين والتي تملك قواعد كيميائية محددة بشكل واضح.

■ أقدم هذه الطرق كانت طريقة بيرلز للهموزيدرين.  
حيث أن الحديد في النسيج يتحد مع سيانور حديد البوتاسيوم ليشكل أزرق بروسيا.

■ العديد من الطرق الكيميائية النسيجية تستخدم لكشف المخاطين في الخلايا وعديدات السكار في الأنسجة الضامة.

■ إن طرق كشف عديدات السكار (وهي مواد مخاطية) كثيرة ولكنها جميعاً لا تملك أسساً معينة بشكل واضح كما هو الحال في طريقة بيرلز للحديد الحديدي.

■ عديدات السكار المخاطية (مواد مخاطية) تلون بمثل هذه الملونات مثل القرمز المخاطي وأزرق السيان (الأشكال ١٠ و ١١ و ١٢ و ١٣).

إنها تلون أيضاً بطريقة باس وطريقة هال.

■ في طريقة هال يتفاعل الحديد الغرواني مع زمرة الكبريتات التابعة لعديد السكريد المخاطي الحمضي ثم بعد ذلك فإن الحديد المثبت يظهر بتلون بيرلز.

■ يمكن أيضاً إظهار الأنزيمات في الخلايا والنسج بواسطة طرق الكيمياء النسيجية:

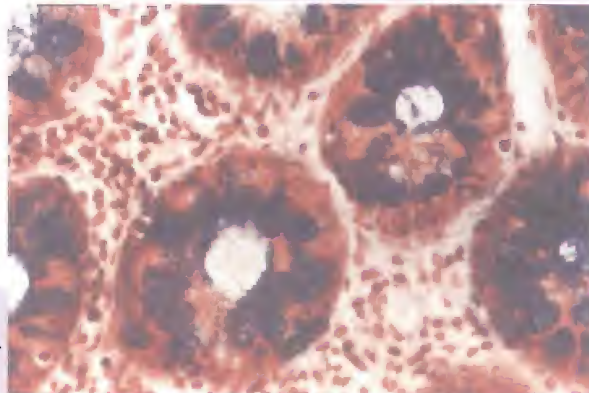
حيث تحتضن الشريحة أو المقطع النسيجي مع ركيزة الأنزيم فيؤثر الأنزيم على الركيزة.

يجرر العنصر الذي أصبح مرئياً في المقطع إما بتشكيل مركب ملون

أو راسب غير قابل للانحلال.

(الشكل: ١٣)

⇒ غدة مخاطية كولونية ملونة بطريقة هال  
مادة مخاطية ملونة بالأزرق



(الشكل: ١٢)

غدة مخاطية كولونية ملونة بزرقة السيان  
المادة المخاطية آخذة للأخضر



❖ على سبيل المثال: الفوسفاتاز القلوية يكشف بواسطة معالجة المحضر بفوسفات السكر الغليسريني ومن ثم فإن الفوسفات المتحرر يعامل بعدها مع نترات الكوبالت لينتج فوسفات الكوبالت والذي يحول أخيراً إلى كبريتيد الكوبالت. وهكذا فإن وجود الأنزيم يتم إثباته بواسطة راسب أسود فوق وحول الخلايا.

## الكيمياء الخلوية

### الفحص المجهرى التألقي

### CELLULAR CHEMISTRY

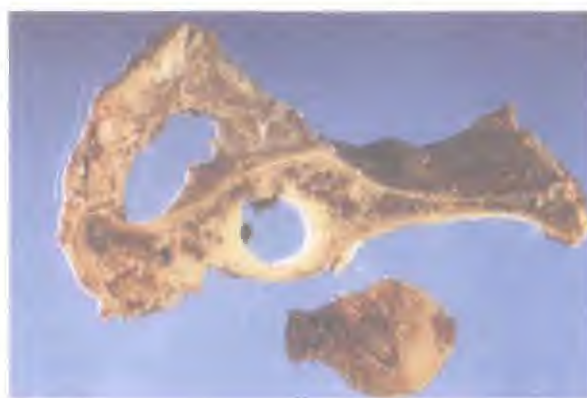
### Fluorescence Microscopy

- وهو تعديل آخر أدخل على المجهر الضوئي ويستخدم بشكل أكثر تواتراً.
- باختصار فإنه يعتمد إما على حقيقة تألق عناصر نسيج معين بشكل طبيعي بالأشعة فوق البنفسجية (تألق ومضاني أولي)، أو على أنه يمكننا جعل المركبات المحددة تتألق بمعاملة جزء منها مع أصبغة محددة تدعى الأصبغة التألقيية .
- التألق الومضاني الثانوي: (التشعيع الأولي) يشاهد بعد تثبيت الألياف المرنة بالفورمالين، حيث تبدو زرقاء ثلجية عندما تشاهد بواسطة مجهر يعمل بالأشعة فوق البنفسجية.
- الأصبغة التألقيية تستعمل على نحو واسع على سبيل المثال: تتألق المتقطرات السلية باللون الأصفر بعد معاملتها بالأورامين O
- ولأن هذه العضويات غالباً من الصعب العثور عليها في المقاطع أو في البلغم فإن هذه الطريقة سريعة وقيمة لاكتشافها عندما تكون متواجدة بأعداد صغيرة.
- التتراسيكلين: أيضاً عنصر تألقي ولأنه يلتقط من قبل العظم النامي فبالتالي يمكننا لدى تقديمه للحيوان رؤيته في مقاطع العظم التي ترى بالأشعة فوق البنفسجية.
- حيث إن المناطق الصفراء للتتراسيكلين المتشع تكشف عن تشكل عظم جديد وهو ما يعد ذا قيمة في دراسة أمراض العظم. (الأشكال ١٤ و ١٥).



(الشكل: ١٥)

العظمان السابقان كما يظهران بالأشعة فوق البنفسجية  
لاحظ مناطق التشعيع الصفراء الساطعة للتتراسيكلين



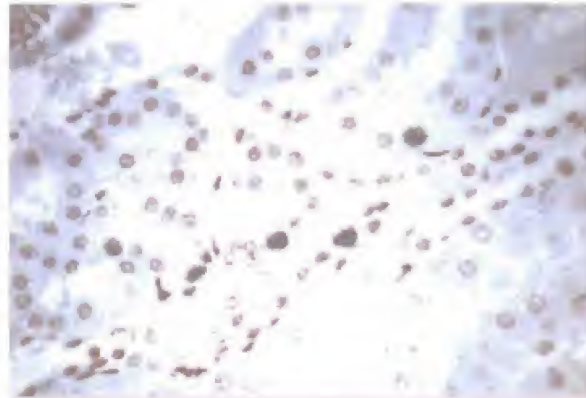
(الشكل: ١٤)

على اليسار العظم اللاسقي.  
على اليمين رأس عظم العضد  
لاحظ اللون الأصفر الساطع للشاحب للعظام

## التصوير الإشعاعي الذاتي CELLULAR CHEMISTRY AUTORADIOGRAPHY

تشغل الخلايا عناصر ومركبات متعددة تندمج ضمن بنية هذه الخلايا. إن كانت هذه المواد نظائراً ذات نشاط إشعاعي حينها يمكن ملاحظة تواجدها ضمن الخلايا بواسطة التصوير الإشعاعي الذاتي.

مثلاً: الخلايا الورمية التي تلتقط اليود  $T131$  والخلايا المنقسمة من جميع الأنواع التي تلتقط طرطرات التيمدين.



(الشكل: ١٦)

كلية جرد

النقطة السوداء هي نوى التكتل طرطرات التيمدين  
وبالتالي لاحظ عدد النوى المنقسمة

## 2

## الباب الثاني

### التبدلات الخلوية CELLULAR VARIATION

#### ❖ أنماط الخلايا:

تختلف الخلايا بالشكل، الحجم، العدد، وتوزع عضياتها الدقيقة وبالطبع في استجابتها للعناصر المسببة للمرض.

على سبيل المثال:

- الخلايا العصبية تحتوي على RNA غزيرة (حببات نيسل) في هيولاهها.

وفقدانها مؤشر مبكر لأذى الخلايا العصبية وهو ما يدعى: (انحلال كروماتين نوى الخلايا) هذا التغير عكوس عند زوال المؤثر المؤذي. (الأشكال ١ و ٢).

- الخلايا البلازمية هي خلايا مصنعة للبروتينات ولديها بالتالي شبكة هيولية داخلية غزيرة.

وهي عندما تكون فعالة جداً كما في العديد من الالتهابات المزمنة، فهي تشكل تكتلات من الأضداد داخل وخارج الخلية (أجسام روسيل). (الأشكال ٣-٤).

#### ← (الشكل: ٣)

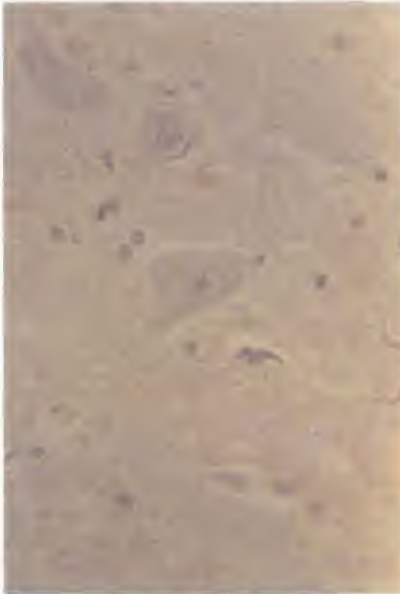
خلايا بلازمية

(في اليمين) مجاورة للكولاجين

وعند الحافة مجموعة الخلايا يوجد جسيم روسيل

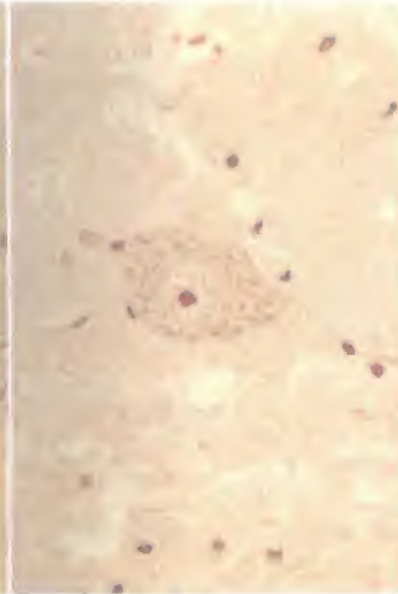
أضخم ذو اللون الأحمر

تراكم للأضداد في حالة فرط نشاط البلازمية



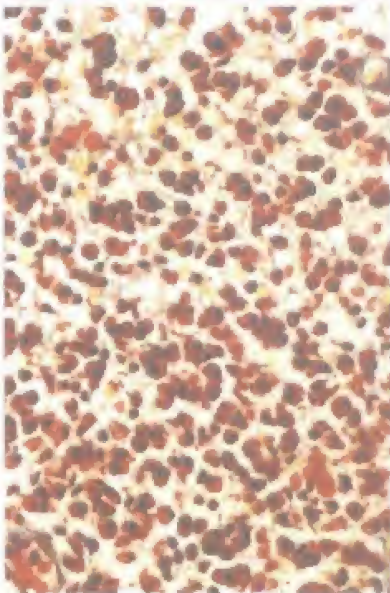
#### ↑↑ (الشكل: ٢)

خلايا عصبية منخلة الكروماتين  
بعضها فقد حببات نيسل



#### ↑↑ (الشكل: ١)

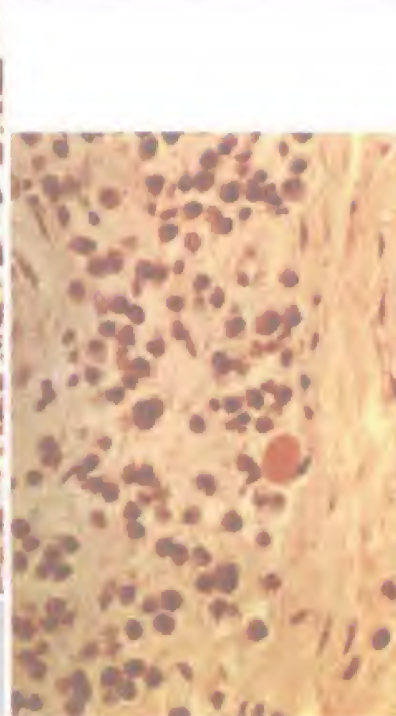
خلية عصبية بالثوبين العادي تصبغ أرجواني  
لحببات نيسل في هيولى الخلية



#### ↑↑ (الشكل: ٤)

خلايا مصورية

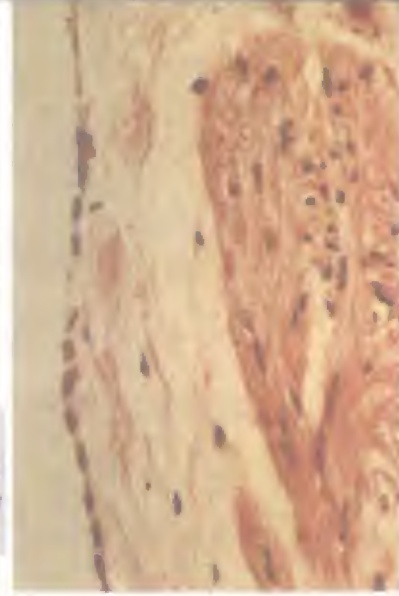
شعنها أجسام روسيل مفردة أو مجتمعة



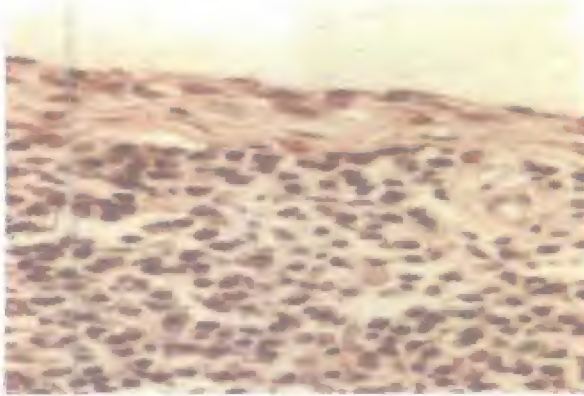


■ خلايا الظهارة المتوسطة هي من نوع الخلايا الرصقية المسطحة والتي ترى بصموبة في المقطع المجهرى ولكن عندما تقوم بعض العناصر الضارة بإيذاء السطح كما في غشاء الجنب أو الصفاق تنتج الخلايا وتصبح تقريباً شبه مكعبة الشكل.

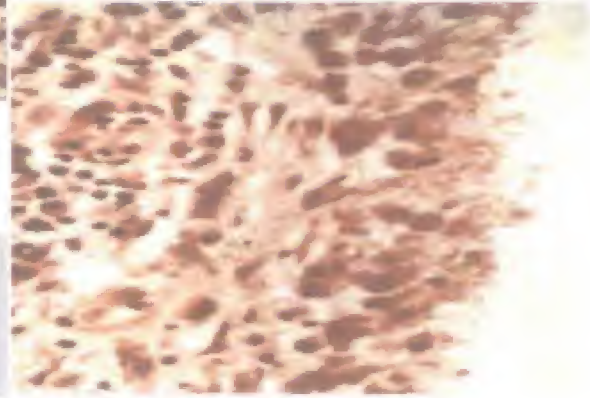
يحدث تغير مشابه في الخلايا المصلية في العديد من الحالات المشتركة. هذه الخلايا في الحالة العادية ترى بصموبة ولكن أي إثارة مشتركة تسبب انتفاخها، وتصبح ظاهرة بوضوح. (الأشكال ٥-٦-٧).



(الشكل: ٥)  
→ زائفة نوية دائرية  
لاحظ لخلايا المتوسطة  
المنتلفة على السطح



(الشكل: ٦)  
↑ التهاب المفصل الرثياني  
لاحظ خلايا الغشاء الرليل  
المنتفحة المتوسطة فوق  
عناقيد الخلايا المصورية



(الشكل: ٧)  
→ التهاب المفصل الرثياني  
خلايا الغشاء الرليل المنتفحة متوسطة  
لاحظ الحبيبات السطحية الرصقية

## ✦ الضمور Atrophy:

○ هو انكماش الخلايا

○ وهو ما يمكن أن يكون فيزيولوجياً كما في تقلص الرحم بعد الحمل أو النسيجات اللينة بعد الإرضاع.

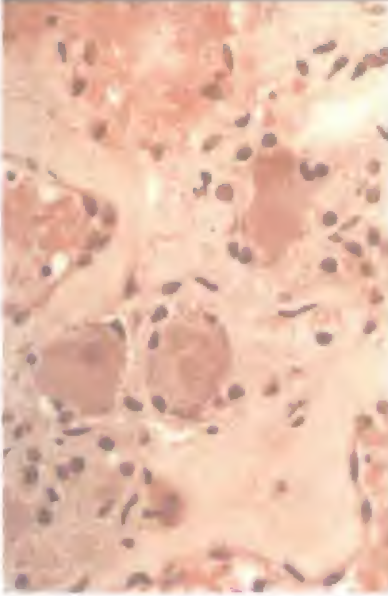
أو مرضياً فعلى سبيل المثال:

\* عند المسنين المصابين ببعض الأمراض التي يحدث فيها خسارة كبيرة في الوزن ينكمش القلب، وتصبح الألياف ضمورية، وتحتوي على صباغ بني يدعى بالصباغ الشعمي (بسبب محتواها شبه الشعمي) ترى هذه الأصبغة أيضاً في عضبونات محددة في الكبد وفي خلايا أخرى. ومن المحتمل أنها مشتقة من أغشية المُثَقِّدَات المتفتتة. (الأشكال ١٠ و ١١ و ١٢ و ١٣ و ١٤ و ١٥).

\* يحدث الضمور أيضاً نتيجة نقص الأكسجة وعدم استعمال العضو (كالأطراف مثلاً)، أو بواسطة عناصر مؤذية.

\* فعلى سبيل المثال: يحدث ضمور زغابات الأمعاء الصغيرة أحياناً بسبب تناول الفلوتين في الطعام مثل هذا الضمور يؤدي إلى فشل في امتصاص الدهون وإنتاج براز دهني كبير الكمية (إسهال دهني).

لا أحد يعرف بدقة كيف يسبب الفلوتين ذلك ولكن عندما يتم نزرعه من الطعام فإن الأغشية المخاطية للأمعاء الدقيقة يمكن أن تعود لطبيعتها. (الأشكال ٨ و ٩).



(الشكل ١٠) ↑↑

صباغ شحمي أسمر - خلايا عقدية ذاتية  
يشاهد هذا الصباغ الشحمي عند المتقدمين في العمر



(الشكل ١١) ↑↑

أداء الفزائي المعتمد على الغلوتين  
لاحظ المخاطية المشطحة الضامة



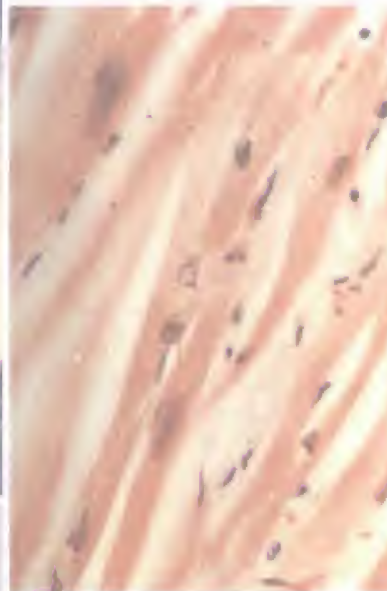
(الشكل ٨) ↑↑

زغيبات المسام الطبيعية



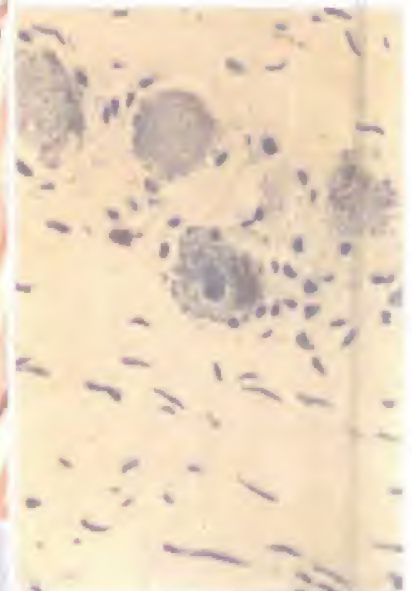
(الشكل ١٢) ↑↑

الصباغ الشحمي - عضلة قلبية  
صباغ شحمي أرجواني غزير يحجب نوى العضلة  
القلبية



(الشكل ١٣) ↑↑

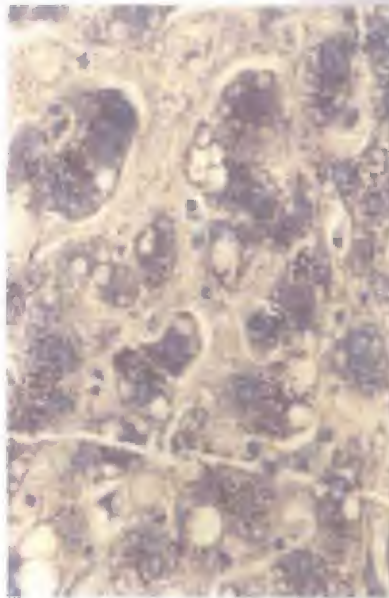
الصباغ الشحمي الأسمر - عضلة قلبية  
صباغ شحمي أسمر يتوضع بين نواتين للليف العضلي  
يشاهد هذا الصباغ الشحمي عند المتقدمين في العمر



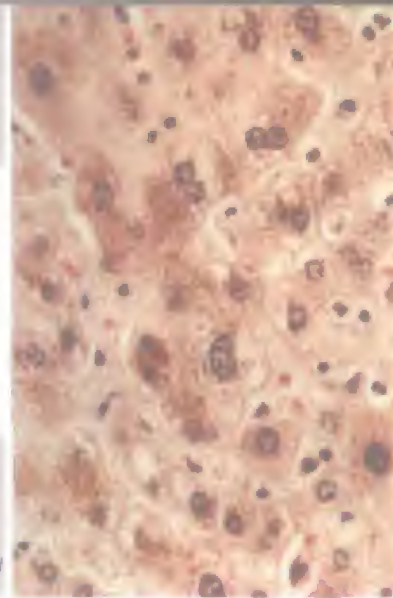
(الشكل ١٤) ↑↑

صباغ شحمي - خلايا عقدية ذاتية  
للأرين الأرجواني ناتج عن التلوين بالفوكسين





(الشكل: ١٤)  
→ قصباغ الشحمي - الكبد هذا المقطع من رجل  
من لديه انسداد في القناة الجامعة لاحظ التكرات  
السراء من الصباغ الصفراوي في القنوات



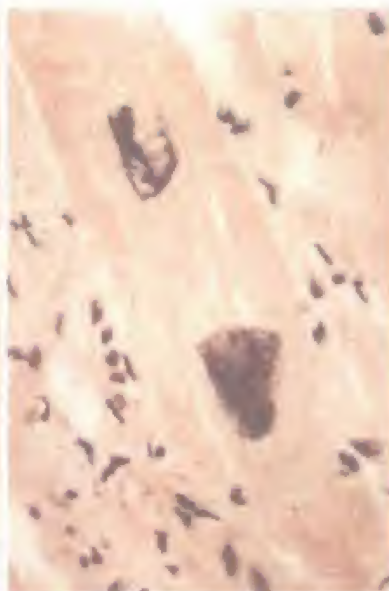
(الشكل: ١٥)  
القصباغ الشحمي - الكبد  
القصباغ الشحمي كذا الأرجواني يتلون غومري  
لاحظ تلون النواة والصباغ الصفراوي بالأزرق الشاحب

### ❖ التَضَخُّم Hypertrophy :

- يمكن أن يطبق هذا المصطلح على كل من الخلايا والأعضاء.
- ١. التضخم في العضو: هو زيادة متناظرة في الحجم.
- ٢. التضخم في الخلية: هو زيادة متناظرة وحيدة الشكل في حجم النوى والهياكل عندما يتطلب من العضو أن يقوم بعمل أكبر. فإن الخلايا تتضخم. وهو ما يمكن رؤيته في الألياف العضلية في رحم الحامل.
- وهو يحدث أيضاً في ألياف عضلة القلب البطينية اليسرى عندما يزداد الضغط الشرياني (الأشكال ١٦ - ١٧ - ١٨).
- لسوء الحظ فإن التضخم لا يرافق دائماً زيادة في الوارد الدموي للخلية المتضخمة.
- فمثلاً عند تضخم ألياف عضلة القلب فإن التروية الدموية تصبح قاصرة نسبياً (نقص التروية الإقفاري).
- ومن ثم فإنها تضمر وتستبدل بنسيج ليفي.



(الشكل: ١٨)  
ضخامة في العضلة القلبية  
ألياف عضلية قلبية طبيعية متضخمة مجاورة لمنطقة  
ميتانية. هذه التضخمة معوضة

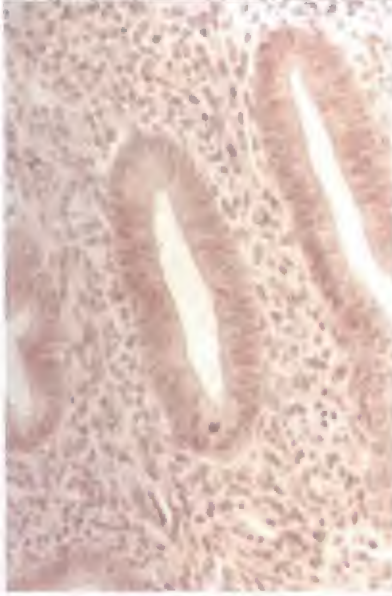


(الشكل: ١٧)  
ضخامة في العضلة القلبية  
مقطع في البطين الأيسر عند شخص مصاب بارتفاع  
الضغط يلاحظ فيه ضخامة في الخلايا و نواتها



(الشكل: ١٦)  
ضخامة في العضلة القلبية  
مقطع في البطين الأيسر عند شخص مصاب بارتفاع  
الضغط يلاحظ فيه ضخامة في الخلايا و نواتها





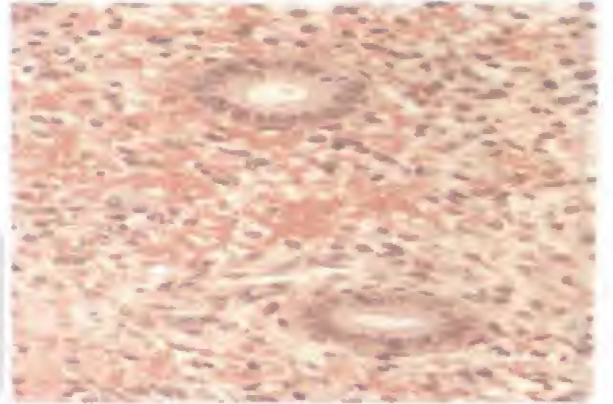
(الشكل: ١٩)  
فرط الاستروجين - الرحم  
فرط تصنع في الأنابيب الغدية الرحمية قبطانية  
وتضخم الخلايا الظهارية

❖ **فرط التنسج Hyperplasia:**  
■ وهو زيادة في عدد الخلايا في النسيج وهو حادثة فيزيولوجية (وظيفية) هي الثدي أثناء الحمل.

حيث تتضاعف الخلايا كي تستعد للإرضاع بعد الولادة.

■ فرط التصنع هو أيضاً حالة مرضية، يحدث في مؤثة الرجال المسنين (البروستات) مسببة ضخامة أو كبير العضو.

■ وهو يحصل أيضاً كنتيجة لمستويات الاستروجين المرتفعة لدى الإناث المسنات حيث أن الخلايا المبطننة لعدد بطانة الرحم يزداد عددها وحجمها بشكل كبير. (الأشكال ١٩ - ٢٠).

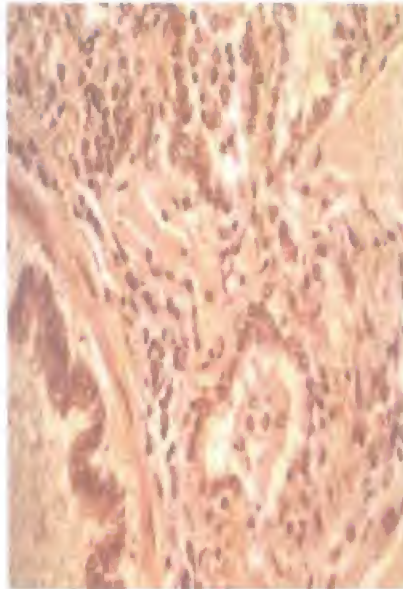


(الشكل: ٢٠)  
⇒ أنابيب غدية  
بطانية رحمية طبيعية  
غير مفرزة

■ بتعبير آخر يحدث فرط تصنع وتضخم في الخلايا في هذه الحالة.

■ فرط التصنع الذي يصيب الخلايا المبطننة لأسناخ الرئة هو مثال آخر لفرط التصنع المرضي (الشكل ٢١).

تدعى هذه الحادثة الاستحالة الظهارية للأسناخ وهو نتيجة نهائية لطيف واسع من الأذيات المزمنة لنسيج الرئة (الإنتان الرئوي المزمن المخرب مثلاً).



(الشكل: ٢١)  
فرط التصنع - الرئة  
يشاهد فرط تصنع الخلايا السنخية عند طفل لديه إنتان  
رئوي مزمن لاحظ القصبة الطبيعية في الأيمن

❖ **الحؤول Metaplasia:**

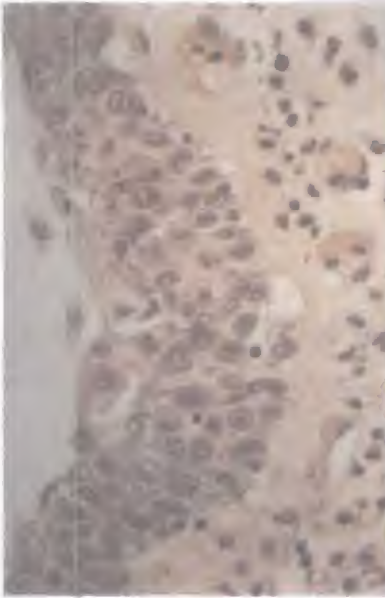
■ هو تحول نمط معين من الخلايا إلى نمط آخر.

■ على سبيل المثال: تحول الخلايا المهدبة في الشعب الهوائية (القصبات) إلى خلايا حرشفية يدعى بالحؤول الحرشفي الشائك. (الأشكال ٢٢-٢٣ - ٢٤-٢٥).

إنها عادة نتيجة لتكرار الإثارة المزمنة كالتدخين وقد تكون طليعة للسرطان.

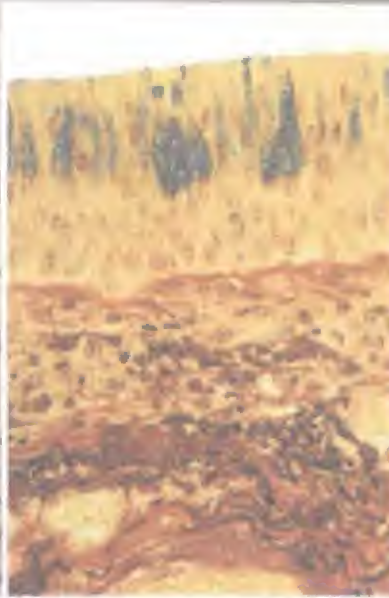
■ حؤول حرشفي مماثل يحدث في الظهارة الانتقالية للجهاز البولي بسبب التخريش الذي تسببه الهيدروكربونات التي تطرح في البول.

■ أحياناً تغير الهرمونات من طبيعة النسيج الظهاري فالحوؤول الحرشفي في غدة البروستات تنتج عن الستيلبواستروول (استروجين صناعي) الذي يستخدم لعلاج سرطان البروستات. (الأشكال ٢٦-٢٧).



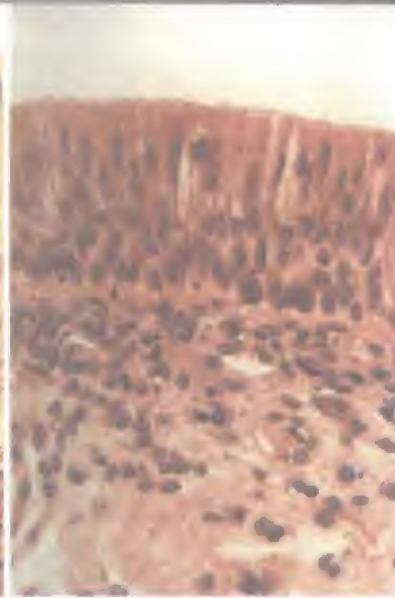
(الشكل: ٢٤)

حؤول ظهاري شاك - الفصيصات  
لاحظ تحول الظهارة إلى النموذج الشاك عند هذا  
الشخص المعين، تعد هذه الحالة قبل سرطانية



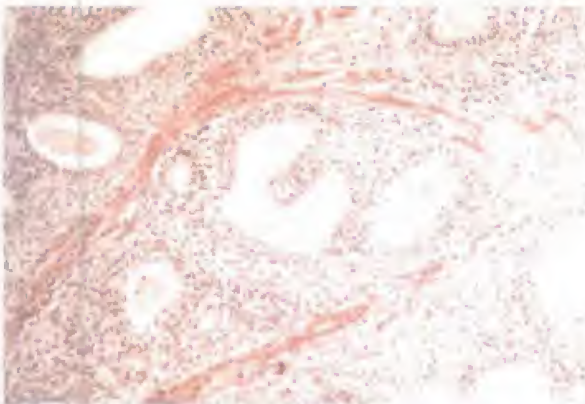
(الشكل: ٢٣)

الفصيصات - البشرة الطبيعية  
لاحظ الفصيصات المخاطية الأضنة للأخضر بالبنفسج  
بؤرة السيان



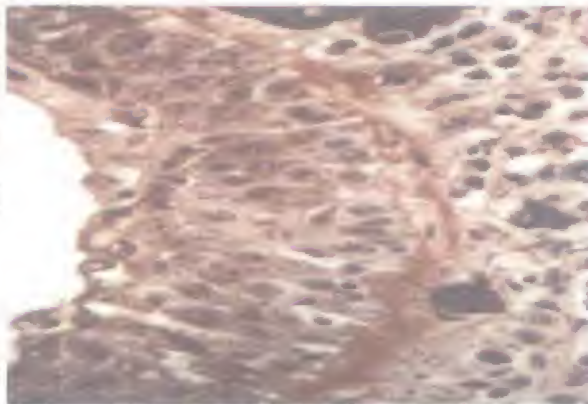
(الشكل: ٢٢)

الفصيصات - البشرة الطبيعية  
بشرة أسطوانية مطبقة موزعة  
مفرزة للمخاط



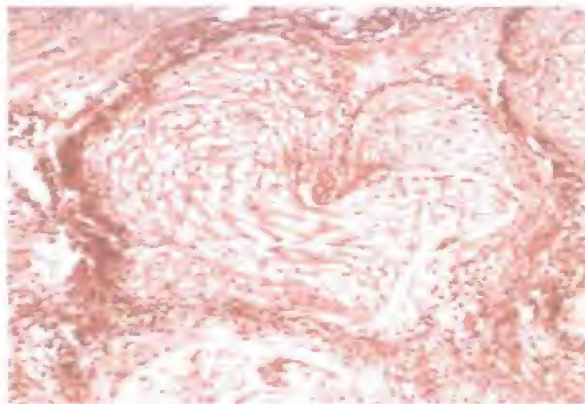
(الشكل: ٢٦)

الموتية - طبيعية  
غنيات موتية محاملة بخلايا أسطوانية ومفصولة بلحمة ضامة عضلية



(الشكل: ٢٥)

حؤول ظهاري شاك - الفصيصات  
الجسور بين الخلايا تشبه تلك الشائعة في خلايا البشرة



(الشكل: ٢٧)

حؤول في البؤسات  
الغنية متوسعة وتحتوي خلايا شاك مستجيبة

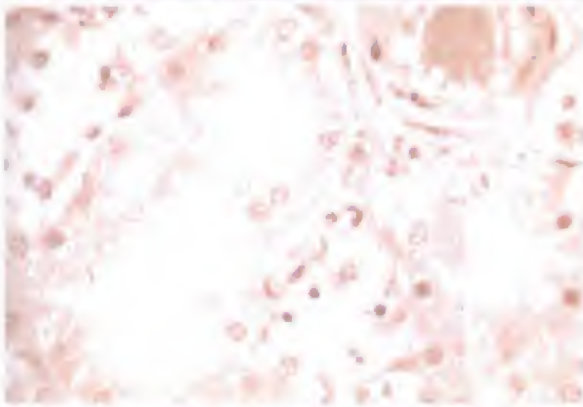


## Cellular Damage الأذية الخلوية



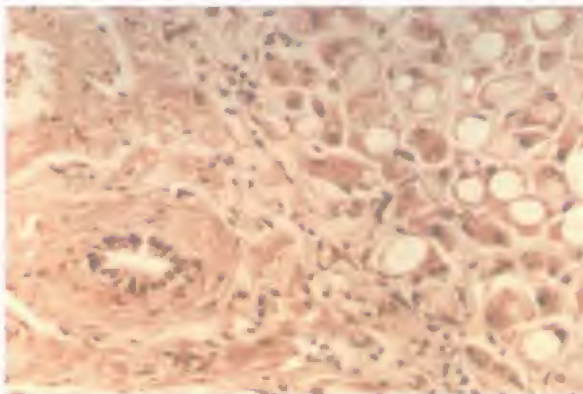
(الشكل: ١)

مقطع في الكلى يظهر تضور غيمي عيانياً



(الشكل: ٢)

تورم غيمي في الكلية

خلايا الأنبوب الثاني ذات مظهر خبيثي ممتلئ وفجوي مع حبيبات دقيقة  
هذا المظهر دليل لآذية خلوية بالكرة

## ❖ الانتفاخ (التورم) SWELLING:

■ الانتفاخ الخلوي هو أبكر الأدلة على الأذية الخلوية لأن لمتقدرات سريعة التأثير للعوامل المؤذية.

■ وعندما تتم أذيتها فإن عملية الاستقلاب الخلوي تقفل، وتدخل شوارد الصوديوم إلى الخلية وهو بالترافق مع التأثير الحلولي الذي يحصل نتيجة الجزيئات الكبيرة الضخمة ضمن الخلية المتأذية يسببان ما يعرف بالتورم الغيمي (Cloudy swelling).

■ هذا التبدل عكوس ويسبق المراحل الأخرى المشروحة لاحقاً.

■ عيانياً: العضو المصاب بالتورم الغيمي أثقل وزناً من العضو الطبيعي وذو سطح قطع غير مميز ويتبارز خارج المحفظة (كبد - كلية)، (الشكل ١).

■ مجهرياً: تبدو الخلايا متورمة وذات حبيبات ناعمة هذه الحبيبات هي عبارة عن أجزاء من المتقدرات والبروتينات البنيوية الأخرى. (الشكل ٢).

## ❖ التضيبي Vacuolation:

■ وهو الدرجة الأولى للتكس الخلوي.

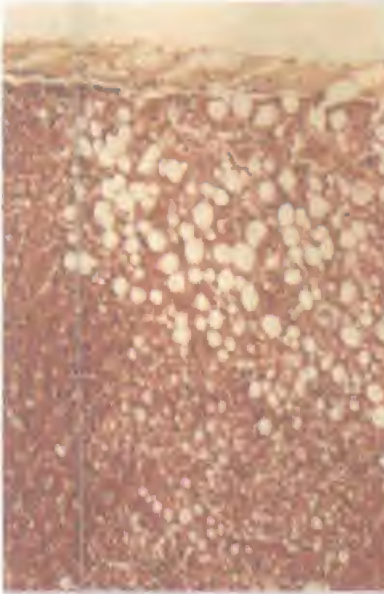
■ المرحلة التالية هي ظهور فجوات في هيولى الخلية المتأذية، بالتالي يمكن أن تموت الخلية، وأن تعاني تحلراً.

■ قلنا قبل الآن أن تأثيرات العوامل المؤذية غالباً ما تتبع هذا النموذج، ولكن ذلك يختلف استناداً إلى:

- ١- نوع الخلية المتأثرة.
- ٢- طبيعة المثبرات المؤذية
- ٣- شدة المنيه.
- ٤- مدة المنيه.

■ بالنسبة للمتغير الأول: نوع الخلية. فمادة تفجي خلايا الكبد ينجم عن تراكم الشحوم وهو ما يدعى (التشمع) (الأشكال ٣ - ٤ - ٥ - ٦)، أما تفجي

(الشكل: ٣) تكس شحمي - الكبد خلايا الكبدية القلبية متوسعة بقطرات الشحم



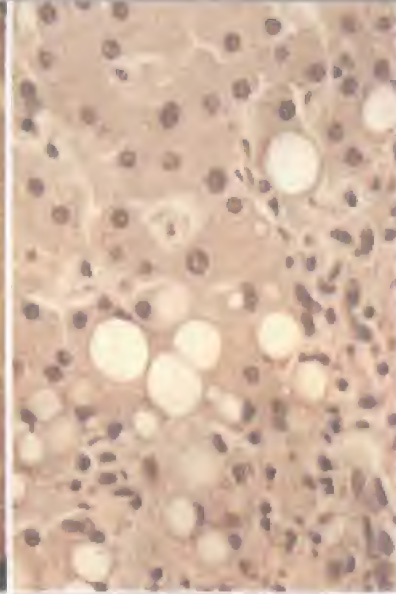
(الشكل: ٦)

تنكس شحمي في الكبد تحت الملاحظة  
هذا التنكس ناتج عن نقص أكسجة ممتدة  
كما في فقر الدم



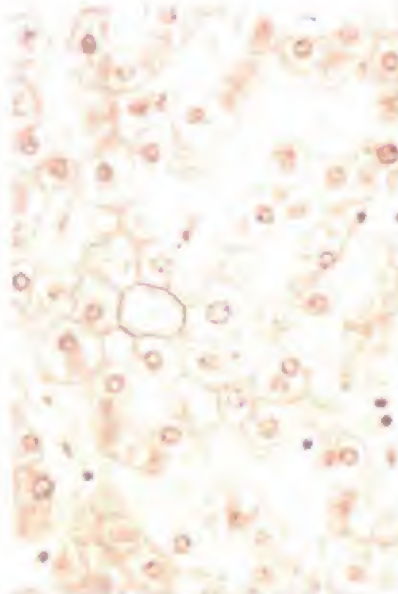
(الشكل: ٥)

تنكس شحمي فسيحي مركزي في الكبد هذه العينة  
المجمدة الملونة بالسودان تظهر القطرات الحمراء من  
الدم هذا المشهد ناتج عن التسمم بالكروموفورم



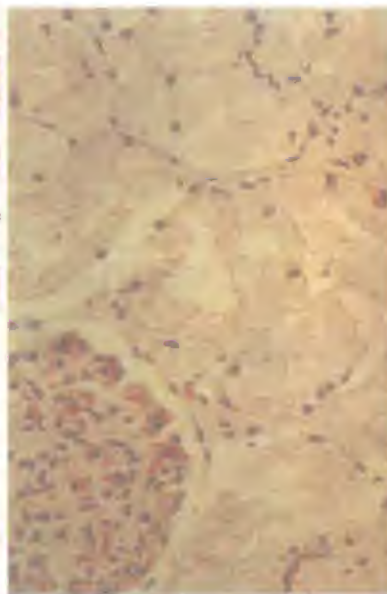
(الشكل: ٤)

تنكس شحمي - الكبد الخلايا الكبدية حول بابية  
تعوي قطرات التسم هذا التنكس الشحمي حول  
البابية نتيجة لذيضان من منشأ معوي



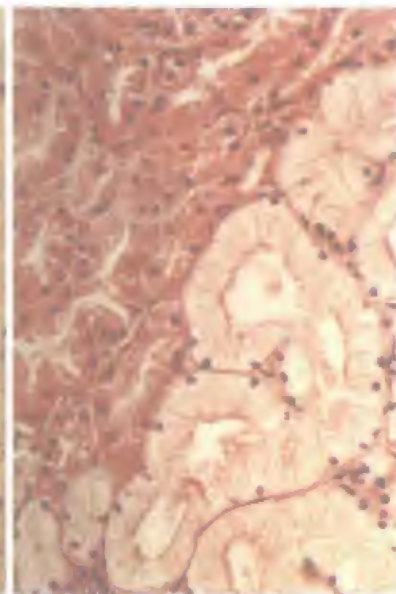
(الشكل: ٩)

تنكس مائي - الكبد  
لاحظ احتفاظ الخلايا بشكلها عكس التنكس الشحمي



(الشكل: ٨)

تنكس مائي - الكلية  
الأنية تشمل جميع الأنابيب الكلوية وهي ناتجة عن  
استخدام المانيتول للإدرار



(الشكل: ٧)

تنكس مائي في الكلية  
خلايا الأنابيب الكلوية متوسعة بسائل مائي فارغ مع  
الأنابيب الطبيعية هذه الإصابة ناتجة عن استخدام  
المدرات أو نقص الأكسجة وسُموم مختلفة

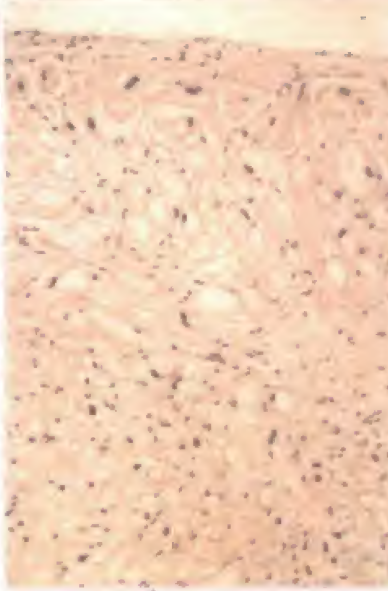
الخلايا الأنوبية الكلوية فيحدث بسبب تجمع سوائل مائية في الخلايا (التنكس المائي) (الأشكال ٧ - ٨ - ٩ - ١٠ - ١١ - ١٢) إن كلا النوعين من التفجعي هي تبدلات عكوسة.

■ يمكن للتغير الشحمي في الكبد أن يكون مسبباً بعوامل ممرضة مختلفة:

١- نقص الأكسجة (فقر الدم)

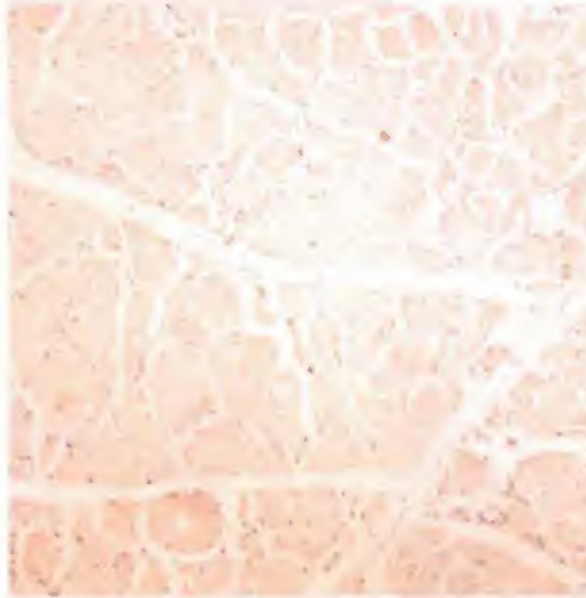
٢- السموم (الكحول)





(الشكل ١٠) ↑↑

تنكس مائي - القلب - إن الإصابة تشمل الألياف تحت الشغاف كونها المنطقة الأقل تروية



(الشكل ١١) ↑↑

تنكس مائي - العضلات الهيكلية  
هذه العضلات تالسة التروية تظهر تنكساً مائياً مع انتباج في الألياف



٣- الاضطراب الاستقلابي (السكري)

٤- العوز الغذائي (نقص الميثونين).

■ على أية حال يجب أن يستمر التغير الشحمي شهوراً وربما سنين قبل أن تتأذى خلايا الكبد بشكل غير عكوس. وتمعجز عن العودة إلى طبيعتها عند زوال العوامل المؤذية.

#### ♦ التراكم Accumulations :

■ العديد من المواد قد تتجمع في الخلايا والنسج الداعمة في الحالات المرضية.  
■ يكون التراكم أحياناً بسبب فرط العناصر الموجودة بشكل فيزيولوجي.  
على سبيل المثال: تراكم الحديد في الكبد، تراكم النحاس في الكبد، تراكم الغليكوجين في الكبد.  
■ في أحيان أخرى فالمواد التي تتجمع هي نواتج استقلابية شاذة أو لمواد شاذة كالمادة النشوانية.

الأمراض المميزة بظهور هكذا مواد تدعى أحياناً بالأمراض الارتشاحية.

■ أمثلة على هذه المواد:

١- شبه المخاطات Mucoid

٢- المادة الشحمانية Lipoid

٣- المادة النشوانية Amyloid

٤- نظير الليفين Fibrinoid

٥- الهياالين Hyaline

٦- الحديد Iron

٧- النحاس Copper

٨- الكالسيوم Calcium

(١) المادة شبه المخاطية:

تعبير غير دقيق لوصف ظهور عديدات السكاكر المخاطية في النسيج الضام.

أما المخاطين، فيمثل عديدات السكريات المخاطية الظهارية داخل الخلوية، كما في الخلايا القولونية.

ولكن كلاً منهما هو مواد مخاطية.

يتجمع المخاطين أحياناً في الجدار الأبهرى مؤدياً إلى خلق مسافات كيسية تضعف الجدار وتحفز لتمزقه. (الأشكال ١٢-١٤).

يسمى هذا أحياناً داء عديدات السكاكر المخاطية حيث أن أشكالاً عدة من هذه المواد (المواد المخاطية) تشاهد في أعضاء مختلفة.

(الشكل ١٢) ←

تنكس مائي - العضلات الهيكلية

هذا المشهد المكبر يظهر بوضوح فتتكس المائي في المركز

## (٢) المادة الشحمانية:

تشاهد في الخلايا الشبكية البهطانية للكبد، الطحال، النقي، وأعضاء أخرى. تدعى مثل هذه الاضطرابات التشحم.

تتجمع شحوم مختلفة في أمراض عديدة (الأشكال ١٥ - ١٦).

## (٣) المادة النشوانية:

■ بروتينات سكرية تترسب في النسيج الضام حول الوعائي للكبد، الطحال، الكلية، الكظر.

يحدث في أمراض تكون فيها مستويات الغلوبولين مرتفعة بشكل دائم في الدم. ويمكن اعتبارها استجابة منحرفة للإثارة المستضدية طويلة الأمد.

■ هذه المادة تبدو حمراء في المقاطع الملونة بالإيوزين والهيما توكسيلين، وهي تبدل لون بنفسجية المتيل إلى لون أحمر أرجواني. (الأشكال ١٧ - ١٨ - ١٩ - ٢٠).

كما أنها تصطبغ أيضاً بالبرتقالي باستخدام أحمر الكونغو، وبألوان متعددة مع ملونات أخرى. ولكن لا توجد طريقة تلوين تتعرف عليه بشكل خاص.

## (٤) نظير الليفيين، والهيالين:

هي مواد ولوعة بالإيوزين وتمثل بعضها بالصورة النسيجية.

## الهيالين:

مادة ولوعة بالإيوزين عديمة الشكل زجاجية صافية تظهر على شكل قطرات في الخلايا. (الأشكال من ٢١ وحتى ٢٨).

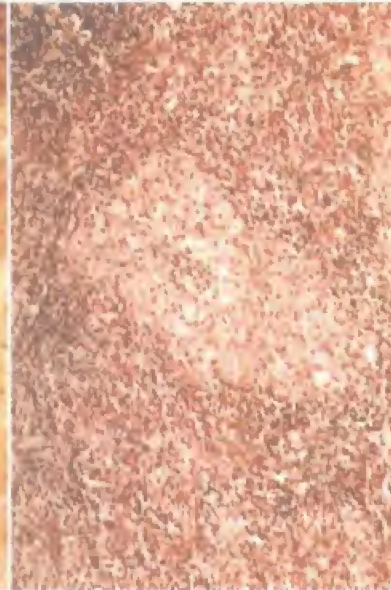
على سبيل المثال: في الخلايا الأنبوية الكلوية عند وجود بيلة بروتينية أو في النسيج الضام كالتندب القديمة.

الإشعاع يحفز التنكس الزجاجي في الشرايين وكذلك ارتفاع ضغط الدم. غالباً ما يشاهد تنكس الشرايين الزجاجي لدى الأشخاص كبار السن.

(الشكل: ١٦)

داء غوشر في الطحال

خلايا محملة بالمادة الشحمانية في لبب الأحمر ملونة بالسودان



(الشكل: ١٧)

أم الدم المسلخة

إن تراكم المادة المخاطية يضعف جدار الرعاء مما يسبب تسلفه بفعل ضغط الدم لاحظ للتمع الأصلية المتسطنة في الأيسر

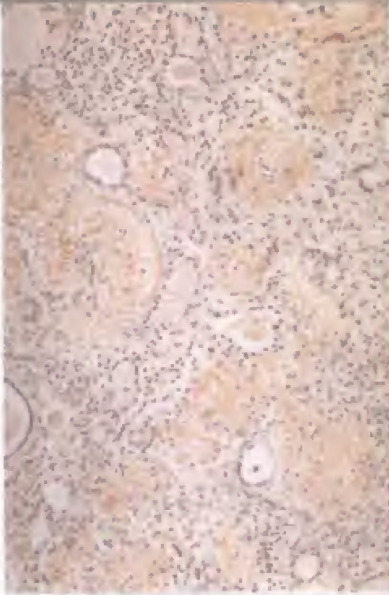
(الشكل: ١٥)

داء غوشر في الطحال

خلايا محملة بالمادة الشحمانية في لبب الأحمر







(الشكل: ١٩)

قذارة النشواني - الكلية المادة النشوانية آخذة للبروتيني  
بالحمراء الكونغو في الكبيبات الكلوية، لاحظ الترسيبات حول  
الأنابيب



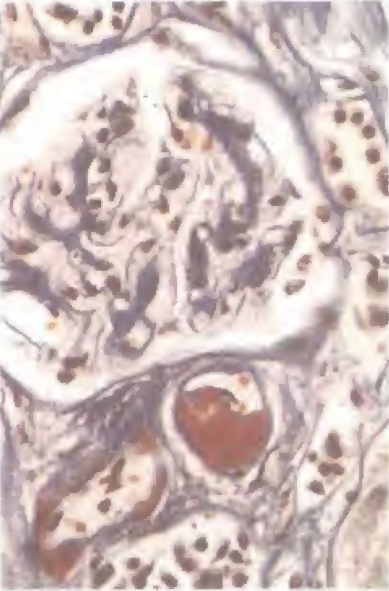
(الشكل: ١٨)

قذارة النشواني - الكلية  
المادة النشوانية تأخذ اللون البرتقالي بالحمراء الكونغو



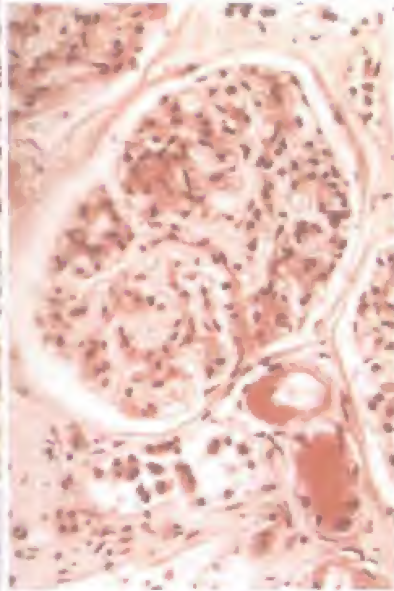
(الشكل: ١٧)

قذارة النشواني - الكلية كتل المادة النشوانية الزهرية  
في الأعلى تضغط الخلايا الكبيبية في الأسفل



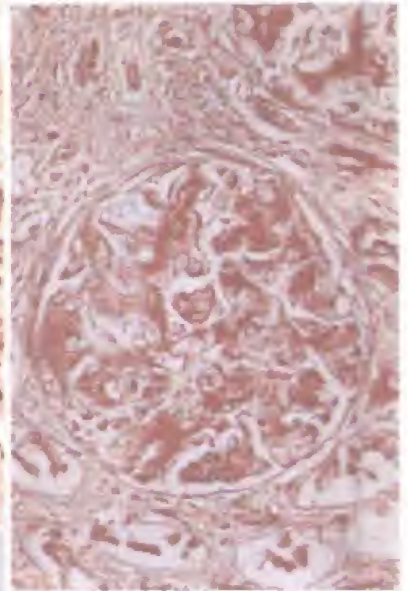
(الشكل: ٢٢)

كلية في ارتفاع فتور الشرياني توضع المادة الهيلينية  
الزهرية أسفل البطانة في الشريان لواردة للكلية



(الشكل: ٢١)

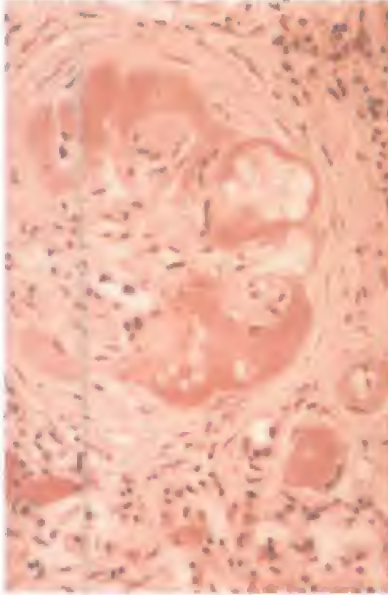
استحالة هيلينية في الكلية الشريان الكبيري لواردة يظهر  
استحالة هيلينية في جداره



(الشكل: ٢٠)

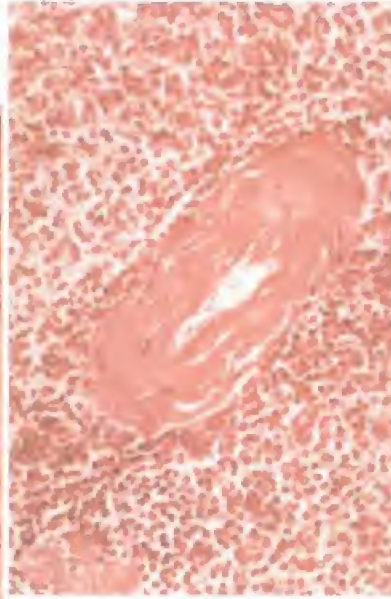
قذارة النشواني - الكلية  
ارتفاع شديد في الكلية بالمادة النشوانية الملونة  
ببنفسجية الميثيل





(الشكل: ٢٥)

الكلية في الداء السكري  
ترسبات هيبالينية في الكبة والشريين الصادر والوارد عند  
مريض سكري



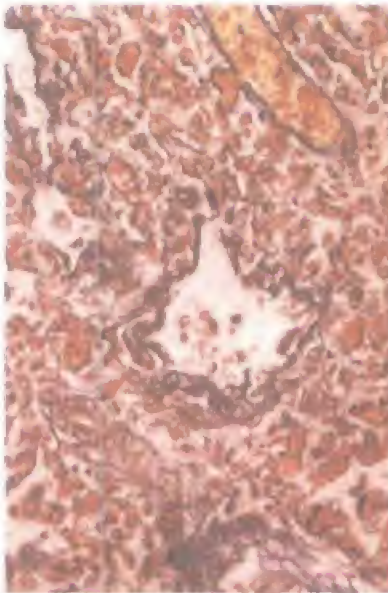
(الشكل: ٢٦)

استحالة هيبالينية - الطحال  
الاستحالة الهيبالينية في الشريكات الطحالية لا علاقة  
لها بارتفاع التوتر الشرياني



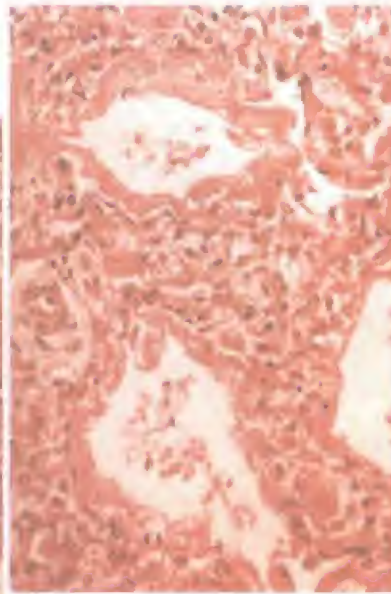
(الشكل: ٢٧)

استحالة هيبالينية  
استحالة الشريان الهيبالينية تالية للتشميع  
في سرطان الثدي



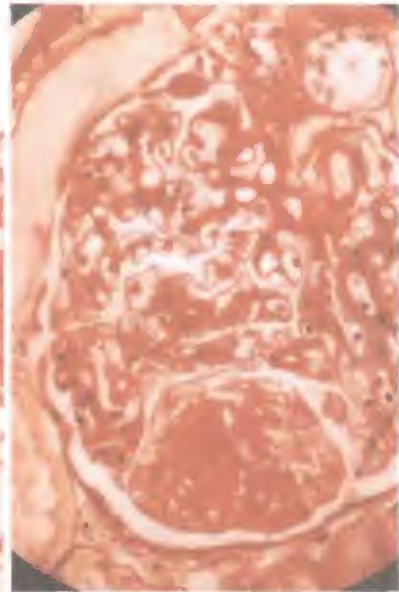
(الشكل: ٢٨)

داء الأغشية الهلامية أغشية هيبالينية تتكون بالأزرق عند  
وليد مصاب بالاضلقة التنفسية إن عوز السورفاكتنت  
عند الخدج هو المتهم هنا «تكوين بطريقة مكافارلين»



(الشكل: ٢٩)

داء الأغشية الهلامية  
غادة هيبالينية محيطة بالأساخ الرئوية عند وليد  
مصاب بالاضلقة التنفسية



(الشكل: ٣٠)

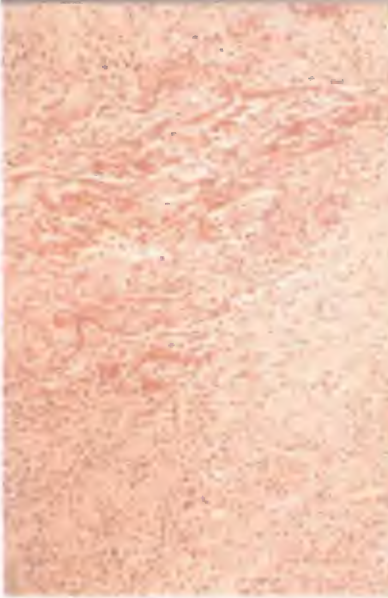
الكلية في داء السكري  
تجمعات غطيدية من مادة هيبالينية مع ترسبات معصمة  
عند شخص مصاب بالسكري



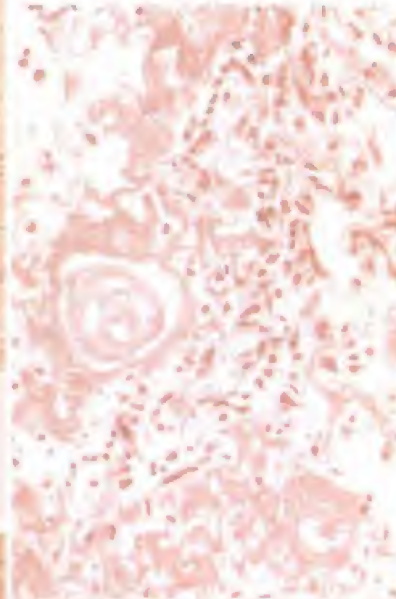
نظير الليفين، (الأشكال ٢٩ - ٣٢).

أقل زجاجة وأكثر تشظياً من الهياكلين، إن اسمه نظير الليفين لأنه يماثل الليفين في ظهوره بالتلوين.

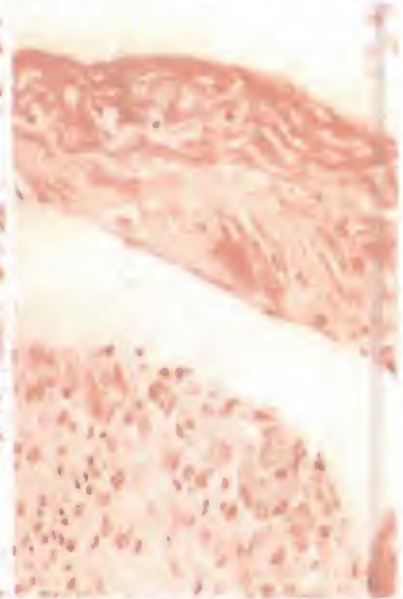
كيميائياً: توجد أنواع عديدة لنظير الليفين لذا فإنه ليس كياناً متجانساً.



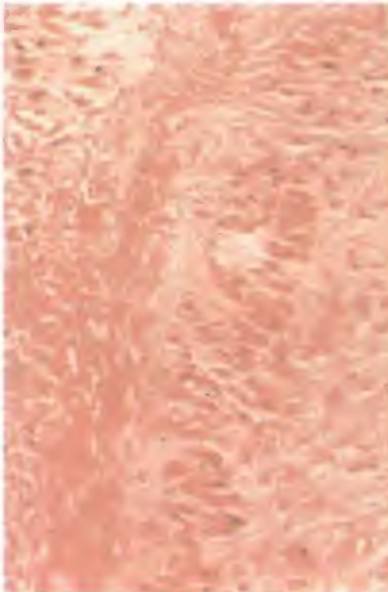
(الشكل: ٣١)  
قرحة معدية مزمنة  
مادة شبه ليفية (في الأعلى)  
في جدار قرحة مزمنة



(الشكل: ٣٠)  
التهاب التامور العنبر المزمن  
ترسبات من مادة شبه ليفية محبة للحمض مع نتحة  
التهابية مزمنة



(الشكل: ٢٩)  
التهاب الفواصل الرتولي  
الغشاء الزليل بالقرب منه شريط من مادة شبه ليفية  
يحوي العديد من صانعات الليف



(الشكل: ٣٣)  
غليظة رتولية شريط من مادة شبه ليفية محدودة بسياج  
من الباعثات الكبيرة

٥) تراكم المعادن في النسيج:

■ وهو يحدث سواء لأنها موجودة بشكل زائد (كالنحاس في داء ويلسون، الهيموسيدرين، الهيموكروماتوز، الكالسيوم في فرط نشاط غدد الدرق). (الأشكال ٣٣ وحتى ٣٨).

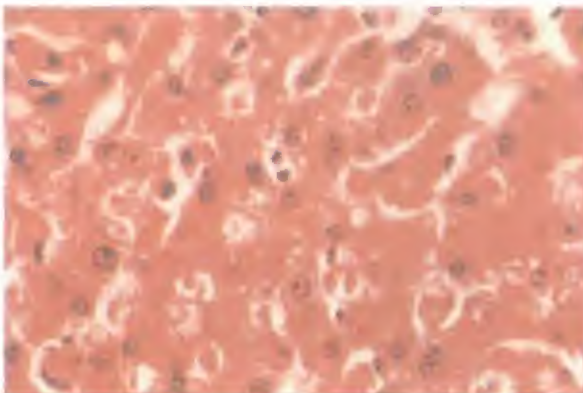
أو لكونها مترسبة في النسيج الميتة أو الممتوتة (الكالسيوم في الندب القديمة).

وهي عبارة عن تراكبات أكثر من كونها ارتشاحات.

تتواجد المادة غالباً بين الخلايا.

■ التكلس الانتقالي هو ترسب الكالسيوم في النسيج عند ارتفاع مستوى الكلس في الدم.

أما التكلس الحثلي فهو ترسب الكالسيوم في النسيج الميتة كما في ندب التدرن القديمة أو في الشرايين عند المسنين وعندها يكون مستوى كالسيوم الدم طبيعياً.



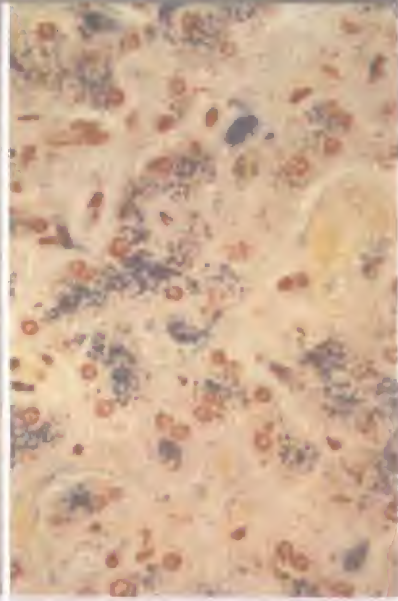
(الشكل: ٣٢)  
ترسبات الهيموسيدرين - الكبد  
سباغ الهيموزينرين البني الحاموي  
للحديد عند شخص تكرر عنده نقل  
الدم



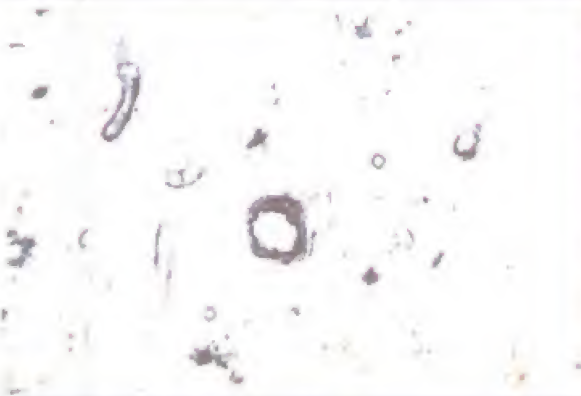
(الشكل: ٣٦)  
نسيج قلبي  
ترسبات الكالسيوم في النسيج القلبي  
المحب للحامض



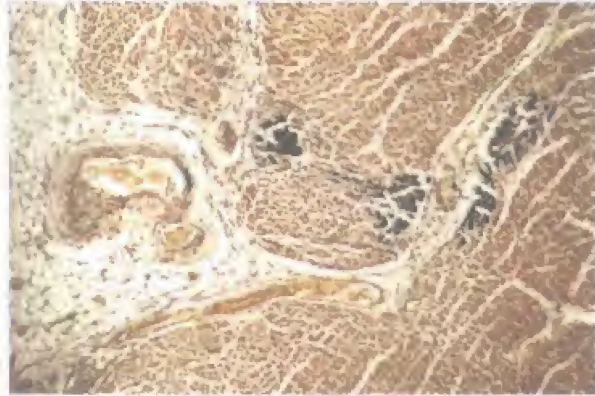
(الشكل: ٣٥)  
داء ويلسون - القرنية  
يلاحظ خط اسود رفيع من انحناس في غشاء بيسييه  
في القرنية عند شخص مصاب بداء ويلسون



(الشكل: ٣٤)  
ترسبات الهيموسيدرين - الكبد الهيموسيدرين المتكون  
بالأزرق في حالة من داء الهيموسيدريني التالي لنقل  
الدم بسبب انحلال نموي «تكوين بيرل»



(الشكل: ٣٨)  
احتشاء دماغي قديم  
توضعت زرقاء من الهيموسيدرين في الشريكات الدماغية في منطقة  
احتشاء دماغي قديم



(الشكل: ٣٧)  
تكتلات انتقالية - القلب  
الترسبات الكمية السوداء المتوضعة بين الاليف القلبية هي مظهر لفرط نشاط  
جارات الدرق

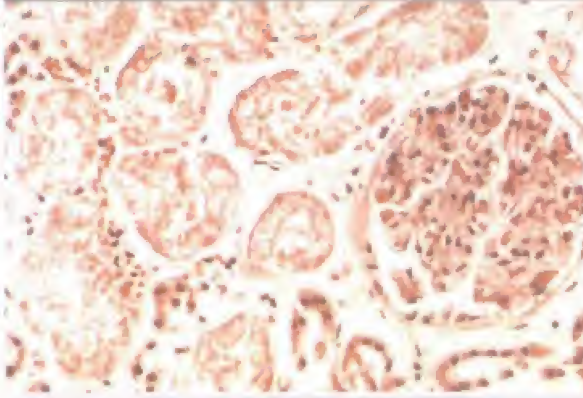
### ❖ الانحلال الذاتي Autolysis:

- وهي مرحلة غير قابلة للعودة حيث يتم تحرير الأنزيمات الحالة من الخلايا التي قد تحطمت فيها أغشية الجسيمات الحالة ثم تقوم الخلية فعلياً بهضم نفسها.
- يحصل الانحلال الذاتي بعد الوفاة كحادثة عادية في سياق تحطم الجسم، أما قبل الوفاة فهو المرحلة الأخيرة من أذية الخلية. (الأشكال ٣٩ - ٤٠).
- من الصعب غالباً التمييز ما بين الانحلال الذاتي قبل وبعد الوفاة.



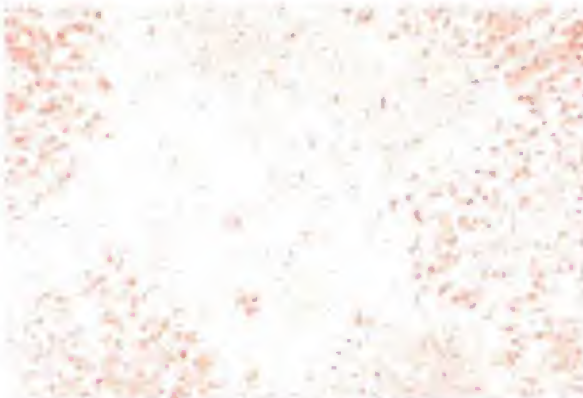
(الشكل: ٣٩)  
تبدلات ما بعد الموت فبكرة في الكية خلايا الانابيب الكوية بعد ساعة قليلة من  
الموت لاحظ الانحلال الذاتي لمبكر الهيولى





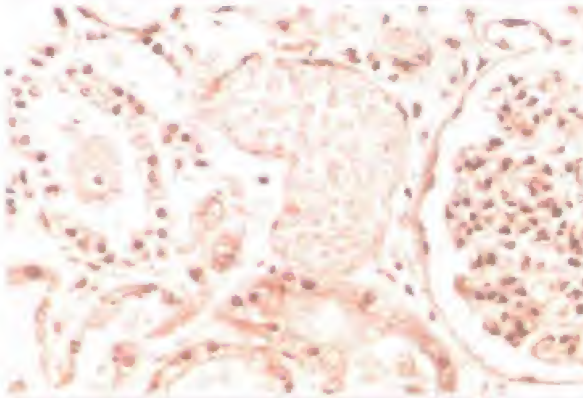
(الشكل: ٤٠)

تبدلات ما بعد الموت المتأخرة في الكلية  
انحلال ذاتي شديد للأنيبيبات القريبة بعدة أسس من الوفاة  
تلاحظ التشظي المزوي للخلايا أما الكبيبات و الأوعية البعيدة سليمة



(الشكل: ٤١)

نخرة كبدية تنخر شديد للخلايا الكبدية حولوريد المركزي  
تلاحظ فقدان الحدود الخلوية وفتلون النوي



(الشكل: ٤٢)

كبدية - نخرة انبوبية  
تنخر الأنيبيبات القريبة لاحظ التخرّب التام للخلايا المحبة للأيونين

ولكن تميل التغيرات النووية لأن تكون حادة إذا ما تأذت الخلايا أثناء الحياة.

■ يكون الانحلال الذاتي أكثر وضوحاً في بعض الأعضاء بشكل أكبر من غيرها.

فهو يشاهد عموماً في الأمعاء، وفي أعضاء غدية أخرى مثل البنكرياس، الكلى، والكظر.

### ❖ التّموت (التنخر) Necrosis:

■ وهو يعني موت الخلية أو النسيج.

■ التغيرات التنخرية: هي عبارة عن تبدلات هيولية (والتي قمنا بشرحها قبل الآن) وتغيرات نووية التي هي: (الشكل ٤١).

١- تغلظ (انكماش نووي شديد يرى غالباً في الأذيات الشديدة «احتراق النسيج»).

٢- انحلال النواة (حيث تفتج النوى وتتحلل).

٣- انفجار النواة (تتمزق النوى إلى أشلاء) ترى مثل هذه الأشلاء عموماً في المراكز النتوجة في العقد اللمفية.

■ لقد وصفنا حتى الآن المظاهر المجهرية للتّموت لكن النسيج المتنخر يرى أيضاً عيانياً ويعرض تنوعاً من المظاهر المختلفة: (الأشكال ٤٢ وحتى ٥٣).

١- تموت تخثري:

حيث يحافظ النسيج على شكله ولكنه متموت (احتشاء كلوي)

٢- تموت تمييعي:

كما في الدماغ حيث يتميع النسيج المتموت ويشكل بنى كيسية.

٣- تموت جيني:

وسببه المتفطرات السلية (القوام لين وجيني بسبب وجود المادة الشحمائية من العصيات السلية).

٤- تموت غازي:

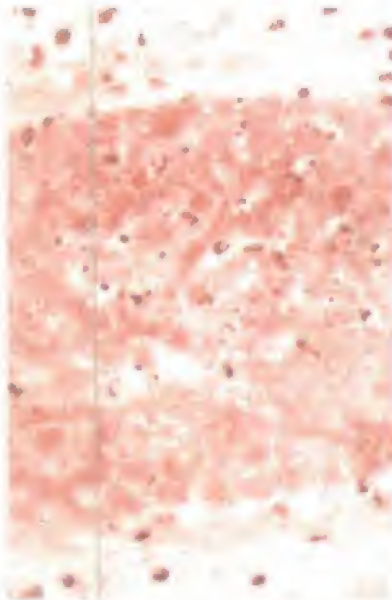
(غثريثا غازية) حيث تقضي البكتيريا (المطثيات) على العضلة وتخمر الغليكوجين منتجة فقاعات غازية

٥- تموت صمغي:

أو تموت مطاطي حيث يتماشي استبدال النسيج اللينقي مع تخرب الخلية كما في السفلس.

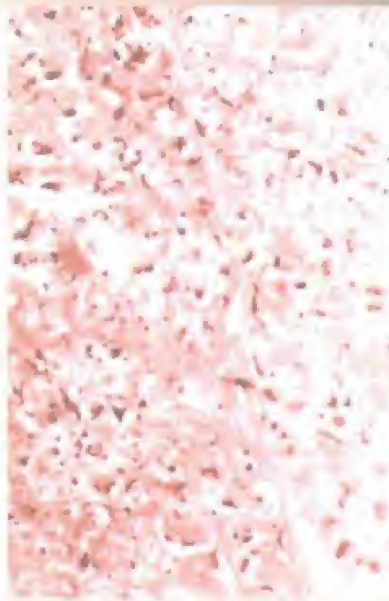
٦- تموت شحمي:

كما في حالة التهاب البنكرياس، حيث تصبح شعوم الثرب متنخرة بسبب تحرير الحموض الدسمة من قبل أنزيمات الليباز من البنكرياس المصاب.



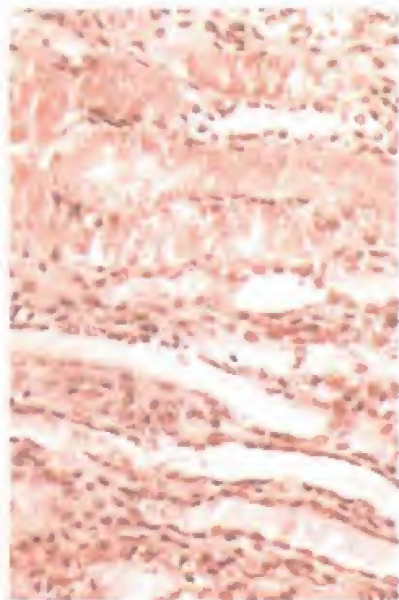
(الشكل: ١٦)

احتشاء عضلة بطين الانقباض، لاحظ الألياف المتوردة المتفجرة حيث يظهر الحدود المبهمة للخلايا المولدة للنفط والذويات المجزأة والمتكاثرة



(الشكل: ١٧)

كلية - نخرة انبوية بقايا التتخر الذي يظهر فيه النوى المجزأة وقد تبعثرت في المادة عديمة الشكل



(الشكل: ١٨)

كلية - نخرة انبوية تنخر الانابيب الكوية حيث تلاحظ فقدان كلي للتصنيع النووي (في الأعلى) والانبوب الطبيعية (في الأسفل)



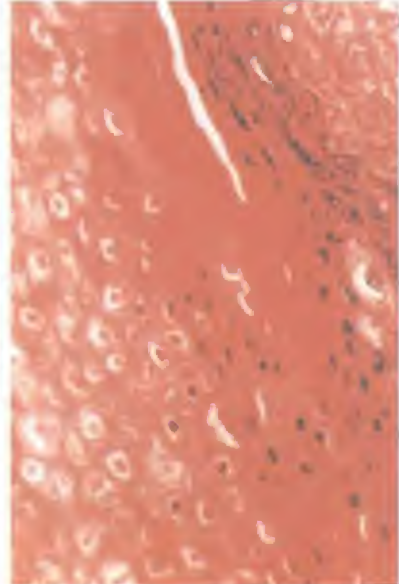
(الشكل: ١٩)

تنخر عضلات هيكلية العضلات المتوردة تظهر محبة للأبيورين و محدودة بالخلايا المصورة لليف



(الشكل: ٢٠)

احتشاء عضلة قلبية تنخر عضلة قلبية حيث عند حافة الاحتشاء لاحظ العضلات المحبة للأبيورين (في الأسفل) والنسيج الحبيبي (في الأعلى)



(الشكل: ٢١)

الجلد تكثف و انحلال نووي للطبقات السطحية من الجلد في الطبقات السطحية الطبيعية

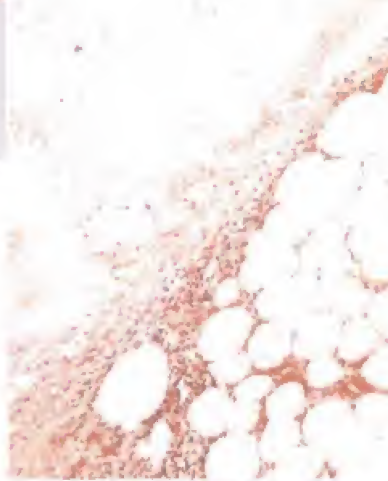




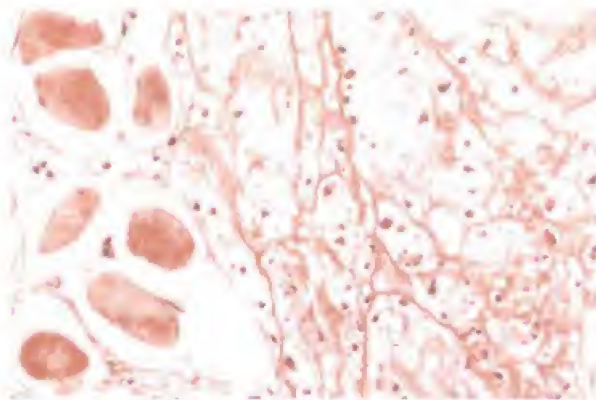
(الشكل: ٥٠)  
نخوة كبدية  
خلايا طبيعية (في الأسفل) والبقية فيها تموت  
والحلل النوى



(الشكل: ٤٩)  
جريب سلي  
تموت جبتي وردي في المركز يحاط بخلايا وخيدات  
النوى وخلايا عملاقة



(الشكل: ٥١)  
نخوة شحمية  
الخلايا السليمة في الأسفل تنفصل عن الخلايا المتنخرة  
في الأعلى يشريط من رشاحة خلوية



(الشكل: ٥٢)  
خاتوينا غازية  
الاليف العضلية المتخثرة في الأيسر منفصلة عن بعضها بالغاز  
والنتحة الالتهابية الفلبينية



### الالتهاب الحاد

إن الالتهاب الحاد هو الاستجابة الأكبر والأشيع لأذية وتغرب النسيج، حيث تملك الاستجابة الالتهابية الحادة ثلاث وظائف رئيسية:

- ١- تصبح المنطقة المصابة مكاناً لما يسمى بالنتحة الالتهابية الحادة وهي تحمل البروتينات والسوائل والخلايا من الأوعية الدموية الموضعية إلى المنطقة المتأذية لتساهم في الدفاعات الموضعية ضد العوامل المؤذية.
- ٢- في حال وجود عامل خامج ممرض (جرثومي مثلاً) في المنطقة المتأذية تقوم عناصر النتحة الالتهابية بتدميره والقضاء عليه.

٣- يتم تحطيم النسيج المخرب وتمييعها وإزالة الحطام الخلوي من موقع الأذية.

يتم التحكم بالاستجابة الالتهابية الحادة عبر إنتاج وانتشار وسائط كيميائية تشتت من كلا النسيج المتأذية والنتحة الالتهابية الحادة (وهو ما تتم مناقشته فيما بعد).

تشتق النتحة الالتهابية الحادة من الأوعية الموضعية وهي تتألف من:

- سائل تحوي الأملاح وثرانكيز عالية من البروتين خاصة الغلوبولينات المناعية.
- الفبرين وهو بروتين عالي الوزن الجزيئي غير حلول ذو طبيعة خيطية.
- الكريات البيض العدة عديدة الأشكال بأعداد هائلة.
- بعض البالعات ووحيدات النوى واللمفاويات.

جميع هذه العناصر تشتت من الدم كنتيجة للتبدلات التي تحصل في الأوعية الدموية للمناطق السليمة حول منطقة الأذية. هذه التبدلات تمر بعدة مراحل:

- (١) تصبح الأوعية الدموية الصغيرة الملاصقة لمنطقة الأذية متوسعة مع زيادة في الجريان الدموي الذي ما يلبث أن يتباطأ.
  - (٢) تورم الخلايا البطانية وتباعدها.
  - (٣) تصبح الأوعية عندئذ زائدة النفوذية وتسمح بمرور الماء والأملاح وبعض الجزيئات البروتينية الصغيرة من البلازما إلى المنطقة المتأذية، ومن أهم هذه البروتينات هو الفيبرينوجين.
  - (٤) تلتصق الخلايا العدة إلى الخلايا البطانية ومن ثم تهاجر عبر الغشاء القاعدي للأوعية الدموية لتعبر إلى منطقة الأذية.
  - (٥) أخيراً تهاجر بعض البالعات واللمفاويات بطريقة مشابهة.
- تلبس الكريات البيض العدة الدور الأهم في الالتهاب الحاد، حيث تتحرر الكريات البيض العدة من مخازنها في النقي (وهو ما يشمل أيضاً كريات بيض غير ناضجة) مسببة زيادة تعداد الكريات العدة.
- كذلك تقوم عوامل النمو المشتقة من العملية الالتهابية بتحريض انقسام طلائع الخلايا النخوية في نقي العظم لزيادة عدد الكريات المستعدة.

تلتصق الكريات العدة إلى بطانة الأوعية الدموية ومن ثم تهاجر عبر العدار إلى النسيج المحيطة.

أحد أهم المراحل في الالتهاب الحاد هو تفعيل بطانة الأوعية الدموية، حيث يتم تفعيل الخلايا البطانية بواسطة تواتج أذية النسيج وأيضاً بواسطة السيوكينات، مما يحرض هذه الخلايا على إظهار ما يسمى بجزيئات الالتصاق الخلوي على سطحها والتي تتفاعل مع جزيئات متممة لها على أغشية الخلايا العدة.

تصبح بطانة الأوعية ذات لصوقية عالية للكريات البيض التي تفرز عوامل تتواسط عملية التوسع الوعائي وتحرض التصاق وتراكم الصفائح.

أهم جزيئات الالتصاق الخلوي التي تلعب دوراً في التصاق الكريات البيض هي:

■ IL1 الانترولوكين ١.

■ TNF العامل المنخر للورم.

■ LTB اللوكوترين B.

تفعيل بطانة الأوعية في الالتهاب الحاد:

تلعب بطانة الأوعية دوراً حيوياً كحاجز فيزيائي يمنع انتشار البلازما خارج الأوعية إضافة لكونه مصدراً للعديد من الجزيئات ذات الدور المنظم.

أهم العوامل المفرزة من البطانة هي:

■ أوكسيد الآزوت والبروستاسكلين اللذان يحرضان استرخاء الأوعية ويثبطان تراكم الصفائح.

■ الاندوثيلين. ترومبوكسان A2، الأنجيوتنسين ٢ وهي تسبب تقبض الأوعية

■ عامل النمو PPGF المشتق من الصفائح.

في الحالة الطبيعية:

تؤمن بطانة الأوعية سطحاً يمنع تراص الصفائح وإزالة التحبب منها و يعتبر التوازن بين المواد والعوامل المفرزة ذا دور أساسي في التحكم بجريان الدم الموضعي.

في الالتهاب الحاد يختل هذا التوازن مع زيادة في اصطناع جزئي شحمي الاشتقاق يدعى العامل المفعّل للصفائح PAF الذي يزيد النفوذية الوعائية، كما يزداد اصطناع أوكسيد الآزوت الذي يحرض توسع الأوعية، كما تظهر المزيد من جزيئات الالتصاق الخلوي على سطح الخلايا البطانية مما يزيد من التصاق الخلايا العدة على سطحها.

إضافة للتبدلات في العوامل المفرزة يحصل تبدل في خواص سطوح البطانة الوعائية:

■ يزيد الـ IL1 و TNF من ظهور جزيئات الالتصاق على خلايا البطانة خاصة P-selectin

■ يحرض جزئي الالتصاق للكريات البيض (ELAM1) التصاق الكريات المعتدلة.

■ جزئي الالتصاق داخل الخلوي (ICAM1) يحرض التصاق العدلات و اللمفاويات.

■ جزئي الالتصاق للخلايا الوعائية (VCAM1) يحرض التصاق اللمفاويات ووحيدات النوى.

في الوقت ذاته تقوم وسائط الالتهاب الأخرى خاصة جزء المتممة C5 بتحريض زيادة التعبير عن المتممة مما يسبب زيادة في إظهار جزيئات الالتصاق المتممة على الخلايا العدة (وهو ما يدعى بالمركب CD11 / CD18).

إذاً تصبح بطانة الأوعية في الالتهاب الحاد خاضعة لتبدلات لإنتاج عوامل فعالة وعائية (خاصة PAF وأوكسيد الآزوت) إضافة لكونها لصوقة للعدلات.

■ العدلات:

- تلعب العدلات دوراً في قتل المتعضيات الغازية وتحطيم النسيج المتخرية، حيث تزدهم العدلات بأعداد كبيرة من الحبيبات الحالة في الهيولى وهي غنية بأنزيمات حالة للبروتين قادرة على تحطيم كلاً من الخلايا واللحمة خارج الخلوية. كذلك تملك العدلات قدرات كأمنة هائلة على البلعمة حيث تستطيع ابتلاع العوامل الممرضة التي تدمر بعدئذ بالأنزيمات الحالة وبآليات توليد الجذور الحرة.

- ولكن أحد عيوب العدلات هي أنها قصيرة العمر حيث تعيش لعدة ساعات فقط في النسيج.

■ البالعات:

- تلعب البالعات دوراً ضئيلاً في الالتهاب الحاد حيث يشكل جزء ضئيل من النتحة الالتهابية الحادة من البالعات المشتقة من الخلايا وحيدة النواة.



- تملك البالعات قدرات كبيرة على البلعمة وقتل الجراثيم و نظراً لامتلاكها قدرة على الاستقلاب التأكسدي فهي تعيش فترة أطول من العدلات.
- إضافة لوظيفة البلعمة تملك البالعات وظائف إقرازية لإنتاج عوامل النمو والسيتوكينات التي تتواسط بعض الأحداث في الاستجابة الالتهابية كما تساعد في عملية الإصلاح بعد تأذي الخلايا.
- وبالمحصلة فإن البالعات ذات دور أهم في الالتهاب المزمن.

يمكن للالتهاب الحاد أن يكون مؤذياً حيث يمكن للاستجابة الالتهابية الحادة المفرطة أن تسبب مرضاً شديداً وحتى الموت.

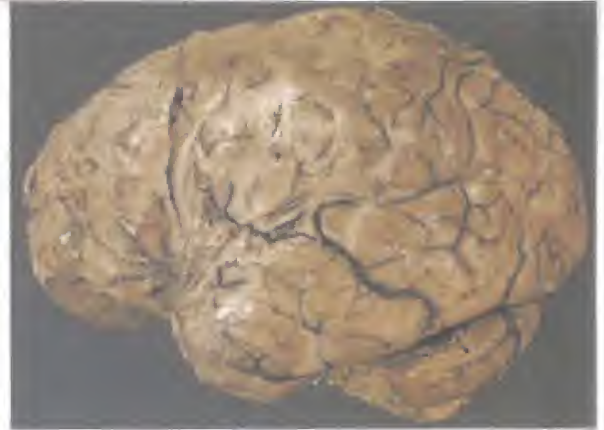
فعلى سبيل المثال في التهاب المزمار الحاد المحدث بالمستدمات النزلية قد تسبب الفتحة الالتهابية الحادة في مخاطية الحنجرة تضيقاً شديداً للطريق الهوائي قد يكون قاتلاً. كذلك في حالة التهاب السحايا قد تسبب الاستجابة الالتهابية خثاراً في الأوعية الدموية مسبباً أذية في القشر الدماغي. (الشكل ١-٤).

وهكذا قد تسبب الاستجابة الالتهابية الحادة أذية أكثر من العوامل الممرضة بعد ذاتها.

تختلف الفتحة الالتهابية الحادة في تركيبها:

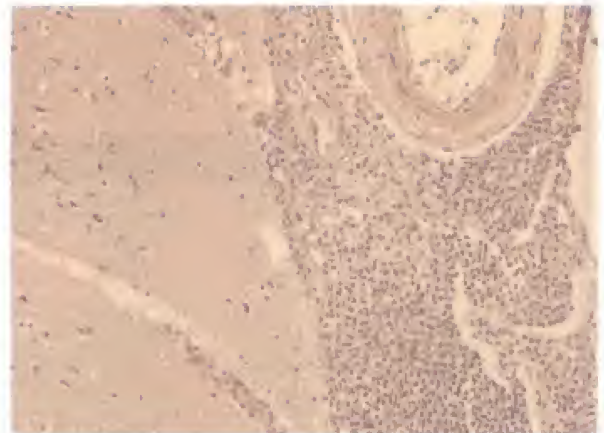
- فعندما تسيطر العدلات على تركيب الفتحة الالتهابية تدعى الفتحة بالقححية (الشكل ١-٤).
- وعندما يسيطر الليمفون تدعى بالفتحة الليفية (الشكل ٢-٤).
- وعندما تكون النسبة العظمى من الفتحة الالتهابية مؤلفة من السوائل فهي تدعى بالفتحة المصلية. (الشكل ٢-٤).

أمثلة عن الفتحات الخلوية موضحة في الأشكال التالية:



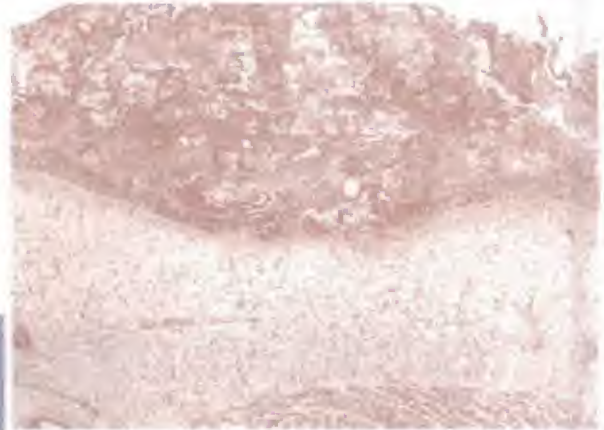
(الشكل ١-٤ - أ)

دماغ طفل مصاب بالتهاب السحايا تشاهد فتحة قححية سمكية اللون للكريم أسفل الغشاء العنكبوتي في نفس الجيبوي الصدغي



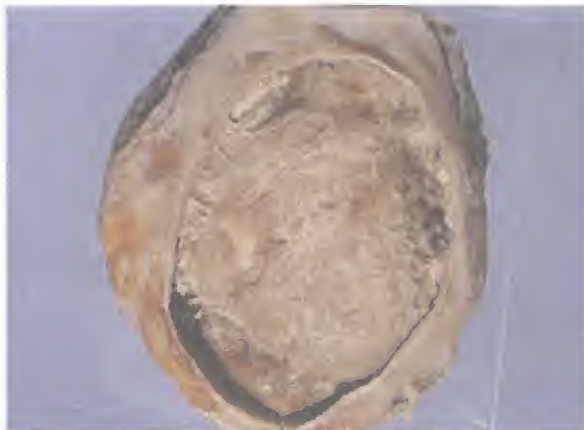
(الشكل ١-٤ - ب)

الفتحة القححية في التهاب السحايا مؤلفة من صيدات النوى



(الشكل ٢-٤ - أ)

فتحة ليفية في التهاب التامور  
لاحظ تخرب السطح الأملس للتامور بالفتحة الالتهابية



(الشكل ٢-٤ - ب)

فتحة الليفية في التهاب التامور - مظهر عياني



(الشكل ٢-٤)

النتحة المصلية في انصباب التامور -مظهر صدوي

#### ■ الوسائط الخلوية في الالتهاب الحاد:

العديد من الوسائط الخلوية تلعب دوراً أساسياً في الالتهاب الحاد، وأهمية ذلك تكمن في إمكانية تعديل الاستجابة الالتهابية دوائياً لتقليل التأثيرات غير المرغوب بها. هذه الوسائط تشتق إما من البلازما أو تفرز من الخلايا. العوامل المشتقة من البلازما هي غالباً بروتينات تتفاعل بالأنزيمات الحالة للبروتين وهي ذات عمر قصير بعد تفعيلها حيث يتم إبطال مفعولها عبر أجهزة أنزيمية متخصصة في النسيج.

#### جدول:

#### ■ الوسائط الالتهابية الخلوية:

وسائط تصطنع بشكل فعال	وسائط مخزونة
الببروستاغلاندينات	الهستامين
اللوكوترينات	
العامل المفضل للصفائح	
السيكوكينات	
أكسيد الآزوت	

#### جدول:

#### ■ الوسائط الالتهابية المشتقة من البلازما:

نظام الكيلين	←	البراديكين
سبيل التمشع	←	عامل هاجمان
الآليات الحالة للخثرة	←	البلاسين
سبيل المتممة	←	C5a, C3b, C3a

#### ■ وسائط الالتهاب الحاد وتأثيراتها:

التأثير	الوسيط
التوسع الوعائي	الهستامين، الببروستاغلاندينات، أكسيد الآزوت
زيادة النفاذية الوعائية	الهستامين، C3a، C5a، اللوكوترين، PAF، NO
التصاق العدلات	IL1، TNF، PAF، C5a، LTB4
الجذب الكيميائي للعدلات	C5a، LTB4
الحمن	IL1، TNF
الألم	البراديكينين، الجبروستاغلاندين



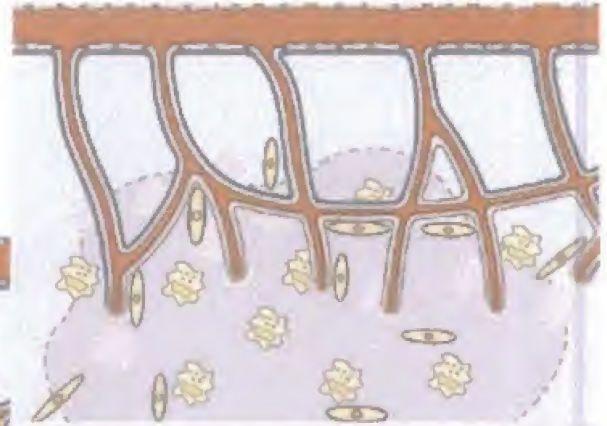
## ■ التعضي والترميم:

تتم عملية التعضي والترميم في الالتهاب الحاد مؤدية إلى التندب وتشكل ندبات كولاجينية. فعندما تحصل أذية بنيوية واسعة للحمى النسيج، يحصل الشفاء ليس فقط عبر زوال الفتحة. ولكن عبر عملية تدعى بالتعضي والترميم (Organization and repair) وهي تؤدي إلى تشكل ما يعرف بالنديبة.

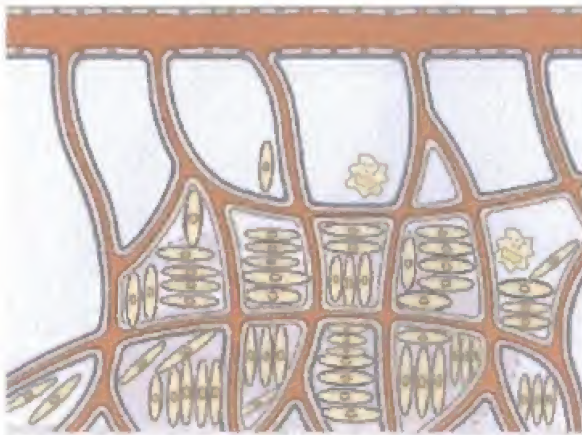
إن تتابع الأحداث يحصل على الشكل التالي:

- تتشكل أوعية حديثة في المناطق غير المتأذية التي ترتشح بالبالعات وصانعات الليف والأرومات الليفية العضلية.
- تقوم البالعات ببلعمة النشحة الالتهابية والنسج المتموتة.
- يحل نسيج حبيبي وعائي وهو مركب هس مؤلف من الأوعية المتداخلة والبالعات والخلايا الداعمة محل منطقة الأذية النسيجية.

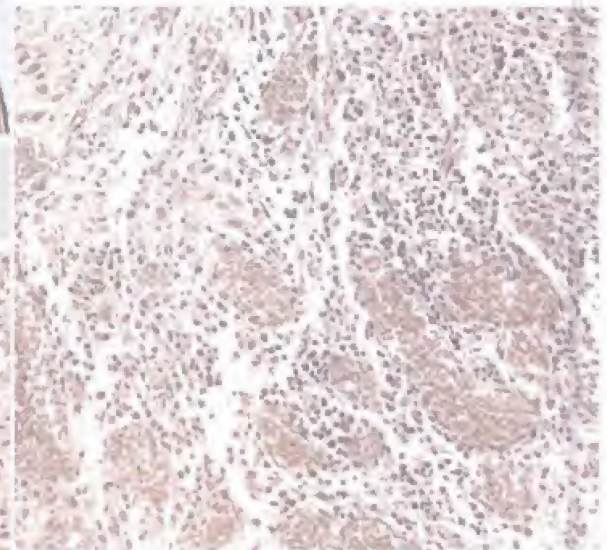
- يحصل تكاثر للخلايا مولدة الليف ويحصل اصطناع فاعل للكولاجين بينما يبقى فقط جزء صغير من الأوعية الشعرية التي تشكل أقتية وعائية تصل المناطق المتأذية بالمناطق السليمة.



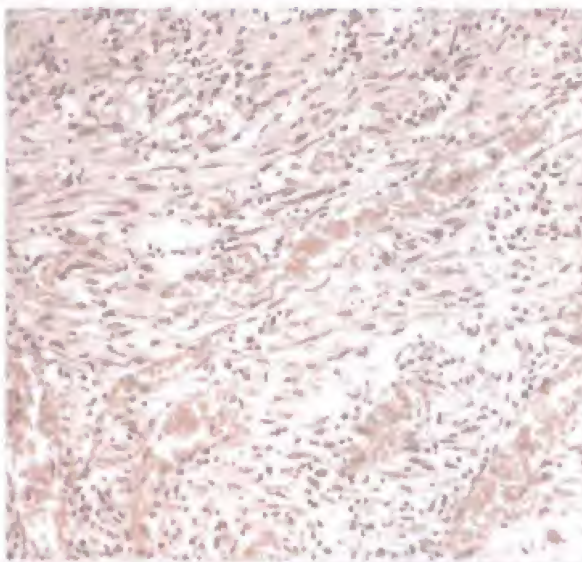
(الشكل: 1-1-1)  
إزالة الحطام الخلوي من بالعات



(الشكل: 1-1-2)  
النسيج الحبيبي الوعائي



(الشكل: 1-1-3)  
تشكل نسيج حبيبي



(الشكل: 1-1-4)  
نسيج الحبيبي الليفي الوعائي

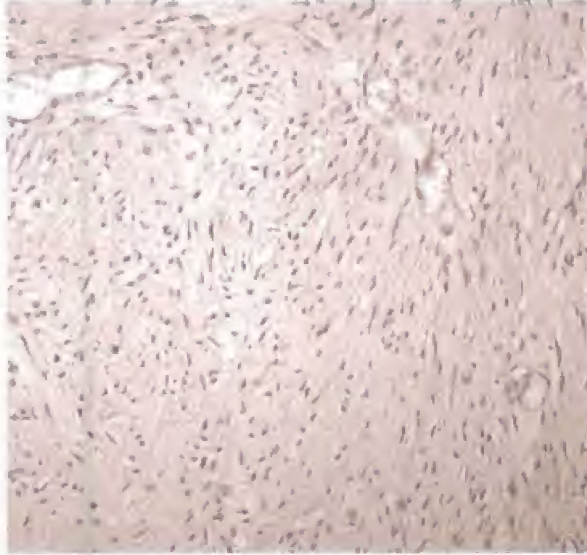
- تمتلئ المسافات بين الأوعية بصانعات الليف والكولاجين و من ثم تتوضع صانعات الليف بحيث ترسب الكولاجين في نموذج موحد واتجاه واحد يعطي قوة عظمية ضد الضغوط الفيزيائية
- يحصل تقلص لمنطقة النسيج الحبيبي بفضل الخواص

التقلصية للخلايا العضلية الليفية و يتقلص حجم المنطقة المتأذية.

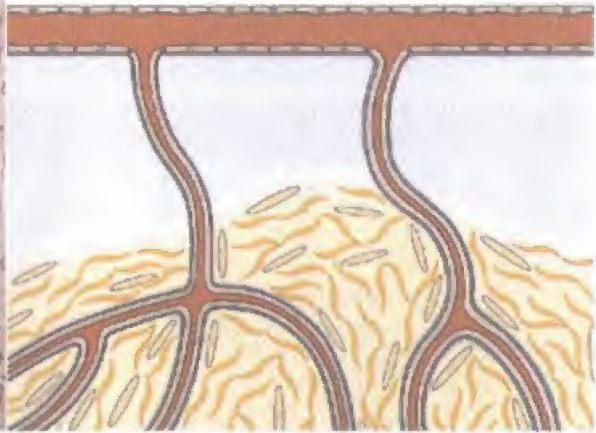
- بعد ذلك تأخذ صانعات الليف وضعية الراحة بحيث تصبح ذات سيتوبلاسما ضئيلة و نواة مغزلية متطاولة وهي ما تعرف عندئذ بالخلايا الليفية.
- مجموع هذه التحديثات يدعى بتعضي النتحة الالتهابية.
- أمثلة عن التعضي والترميم:

يتم تندب النسيج الدماغي المتأذية بتكاثر الخلايا الدبقية و ليس النسيج الكولاجيني و هو ما يدعى بالتندب الدبقي.

أما في العظم في حالة الكسور فلا يكفي التندب الكولاجيني لترميم العظم فلا بد من تكاثر بانيات العظم لإنتاج لحمة كولاجينية متخصصة خارج خلوية تدعى بالمادة العظمانية تتمعدن فيما بعد لتشكل العظم.



(الشكل: ٦-٢ - ب)  
مظهر نسيجي للنسبة الكولاجينية



(الشكل: ٦-٢ - أ)  
تشكل النسبة الكولاجينية

## الالتهاب المزمن

إن المتتالية:

أذية النسيج ← الالتهاب الحاد ← النتحة ← تعضي النتحة ← تشكل النسيج الحبيبي ← النسيج الندبي:

تشاهد فقط في حال تكون العامل المؤذي ذو استمرارية وجيزة أما في حال بقاء العوامل المؤذية فتحصل عملية تخرب النسيج و التعضي والترميم بشكل متواقت و يحصل الالتهاب المزمن.

وإضافة للالتهاب الحاد تنفعل عوامل دفاعية أخرى للجهاز المناعي و ترتشح منطقة الأذية بالخلايا اللمفاوية، و يبدي الفحص المجهرى للمنطقة المصابة حطاماً خلوياً مع نتحة التهابية حادة، ونسيج وعائي حبيبي ليفي و خلايا لمفاوية بالمعات، وندبة ليفية.

هذه الحالة التي تدعى بالالتهاب المزمن سوف تستمر حتى زوال العامل المؤذي.

ويمكن اعتبار الالتهاب المزمن حالة توازن بين عملية الترميم و أذية النسيج المستمرة وقد تستمر هذه المرحلة لعدة سنوات حتى استئصال العامل الممرض.

- الآليات المناعية المسيطرة في الاستجابة الخلوية في الالتهاب المزمن:

إن الخلايا المسيطرة في الالتهاب المزمن هي اللمفاويات و البالعات، حيث لا تعود البالعات تقوم بمجرد البلعمة بل تتفعل لتقوم بوظائف دفاعية و إفرازية.



## ■ البالعات:

إن البالعات هي الخلايا الأكثر تأثيراً في الالتهاب المزمن، حيث تتحول الخلايا وحيدة النوى غير الفعالة إلى بالعات بفضل وسائط كيميائية خاصة بالترغيبون. حيث تحصل تبدلات شكلية في البالعات مع زيادة في تطور الجهاز المصطنع للبروتين. أيضاً من الشائع حصول التحام للبالعات الفعالة لتشكيل خلايا ناسجة عديدة النوى (الخلايا العملاقة). تلعب البالعات المفعلة دوراً إفرائياً هاماً في الدفاع ضد العوامل المؤذية، كما تلعب دوراً هاماً في عملية إظهار المستضد.

## ■ العوامل المضرة من البالعات هي:

• وسائط الالتهاب الحاد: PAF ومستقبلات حمض الأراشيدونيك.

• المستقبلات الأكسجينية التي تساهم في قتل الجراثيم.

• الأنزيمات المحللة و الحالة للبروتين التي تساهم في تحلل المواد خارج الخلايا (وهو ما يساهم في إزالة الحطام الخلوي).

• السيتوكينات:  $IL-1$  -  $TNF\alpha$  وهي تحرض تكاثر صانعات الليف و اصطناع الكولاجين.

• عوامل النمو:  $PDGF$  -  $EGF$  -  $FGF$  التي تحرض نمو الأوعية الدموية و انقسام و هجرة صانعات الليف.

## ■ الحبيبومات:

• يحصل الارتكاس الالتهابي الحبيبيومي عندما تفشل عملية البلعمة في تعديل العامل الممرض.

• ففي بعض الأمراض تكون الاستجابة الالتهابية الحادة المحدثة بالعدلات عابرة وسريعة الزوال وتحل محلها استجابة خلوية مناعية تتميز بتراكم البالعات واللمفاويات، حيث تشكل البالعات تجمعات تعرف بالحبيبومات، وهذا النموذج هو ما يدعى بالالتهاب الحبيبيومي.

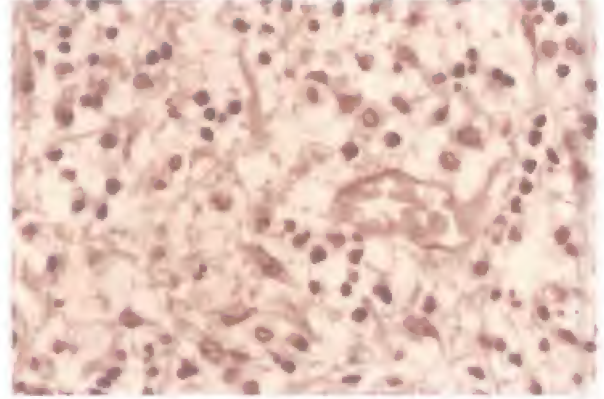
إن بعض المتعضيات الدقيقة هي ذات إمراضية منخفضة ولكنها قادرة على تحريض استجابة التهابية مزمنة، وأهم هذه المتعضيات هي المتفطرات (المتفطرات السلية والجذامية).

أيضاً بعض المواد الأجنبية غير الحية المترسبة بالنسج تسبب التهاباً حبيبياً.

كما الأغبرة الصناعية و بعض المواد المصطنعة في الجسم و التي تترسب بكميات كبيرة أحياناً في النسج (كبلورات البولات في النقرس).

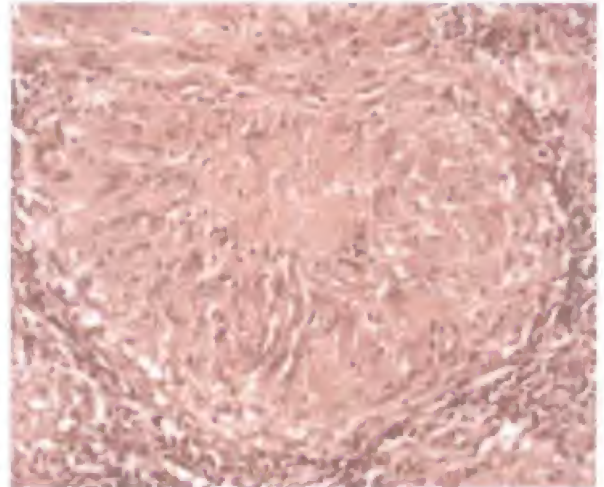
حيث تفشل أنزيمات البالعات بتدمير هذه المواد و تسبب هذه المواد تخريشاً و التهاباً حبيبياً مزمناً.

إن السل الرئوي هو النموذج الأهم للالتهاب الحبيبيومي و قد نوقش بالتفصيل في فصل الأفات الرئوية.



(الشكل: ٧-٤)

الخلايا الالتهابية المزمنة: لمفاويات - بالعات - خلايا بلاسمية



(الشكل: ٨-٤)

حبيبوم

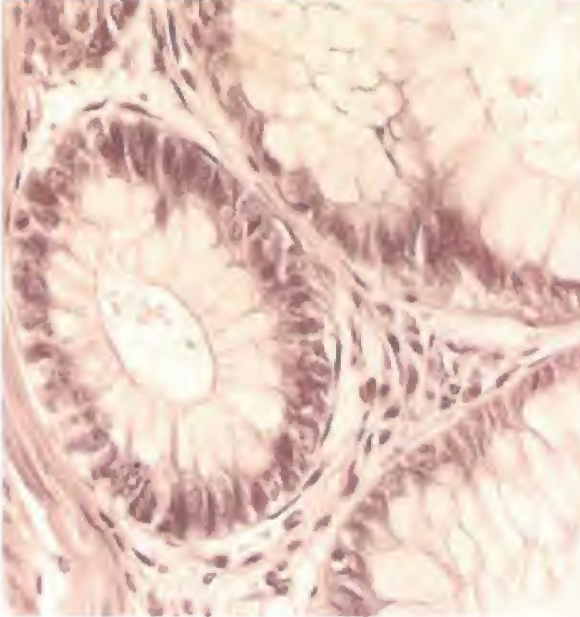


## ❖ تشكل الأورام:

- العديد من المؤثرات تسبب تديلاً في المادة المورثية للخلايا مما يسبب تديلاً دائماً للنموذج الطبيعي لنمو الخلايا. هذه الخلايا التي تسمى بالورمية تتكاثر بطريقة غير منظمة مشكلة كتلة من النسيج تسمى بالورم.
- إذاً يطلق مصطلح **Neoplasia** على حالة من التكاثر غير المضبوط للخلايا وبشكل ذاتي أي بدون محرض خارجي مستمر.
- هذه الحالة تنشأ عن تبدلات في المادة المورثية تنتقل من جيل خلوي لآخر ضمن خلايا الورم، وقد أظهرت الدراسات المورثية الحديثة أن هناك مورثات أساسية تضبط نمو الخلايا وأي اضطراب في هذه المورثات مسؤول عن تشكل معظم الأورام، حيث تدعى هذه المورثات بالمورثات الورمية (**Oncogenes**).
- يمكن تمييز نمطين أساسيين للنمو الورمي:
- الورم السليم: وهو ذو حدود واضحة وينمو موضعياً فقط.
- الورم الخبيث: وهو ذو حدود غير واضحة، وتنتشر الخلايا الورمية ضمن النسيج المجاورة وينتقل إلى النسيج الأخرى.

## ❖ الأورام والتمايخ الخلوي:

- يعد فشل الخلايا في إنجاز عملية التمايز أحد أهم مميزات الأورام الخبيثة، فعادة بعد انقسام الخلايا الجذعية تخصص كل خلية بوظيفة معينة تتطلب تطور بنى معينة (كالزغابات - الأهداب - الفجوات...) هذه العملية تدعى بالتمايز **Differentiation**.



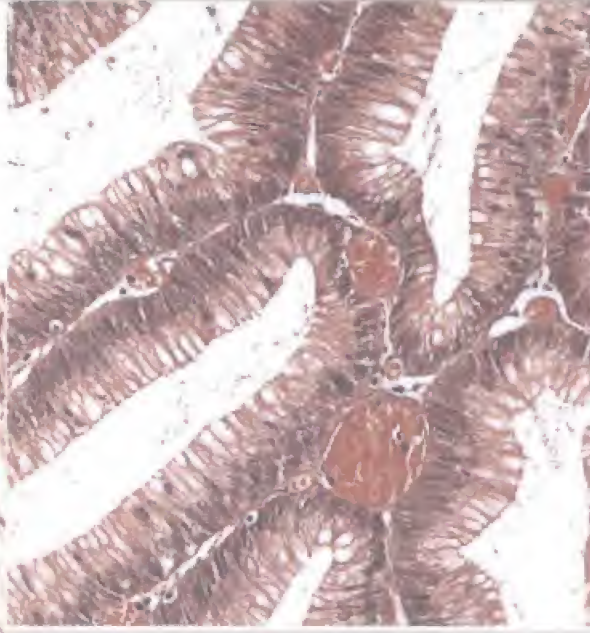
(الشكل ١-٥)  
ظاهرة الكلون الطبيعية

- خلايا الأورام السليمة بشكل عام متمايزة لدرجة قريبة جداً للخلايا السليمة الأصلية، حتى أن بعضها يقوم بوظيفة الخلايا الأصلية المشتق منها الورم (كالأورام السليمة للنسج الغدية والتي تفرز الهرمونات مسببة تأثيرات غدية).
- أما الأورام الخبيثة فهي ذات درجات متفاوتة من التمايز الخلوي.
- فهناك أورام جيدة التمايز ذات خلايا شبيهة بالخلايا الأصلية
- وهناك أورام سيئة التمايز حيث يكون هناك درجة ضعيفة من الشبه بالخلايا الأصلية
- وهناك أورام يستحيل معرفة الخلايا الأصلية بسبب عدم تمايز الخلايا على الإطلاق، وهي تدعى بالأورام الكشمية **Anaplastic**.

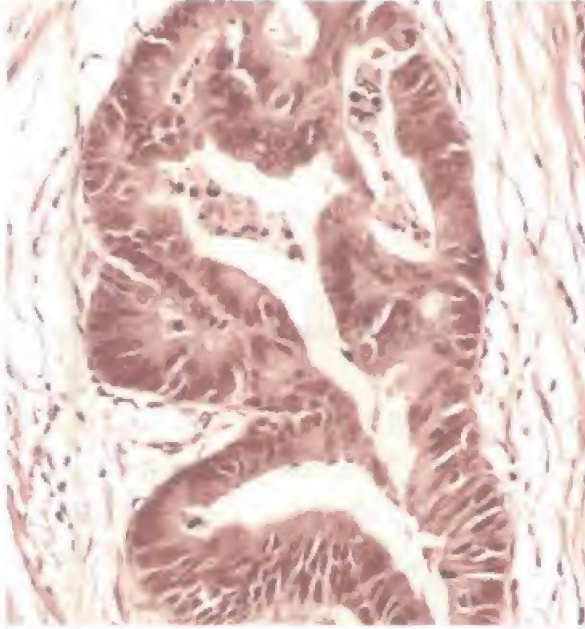
(لاحظ الفروقات في الأشكال من ١-٥ وحتى ٥-٥).



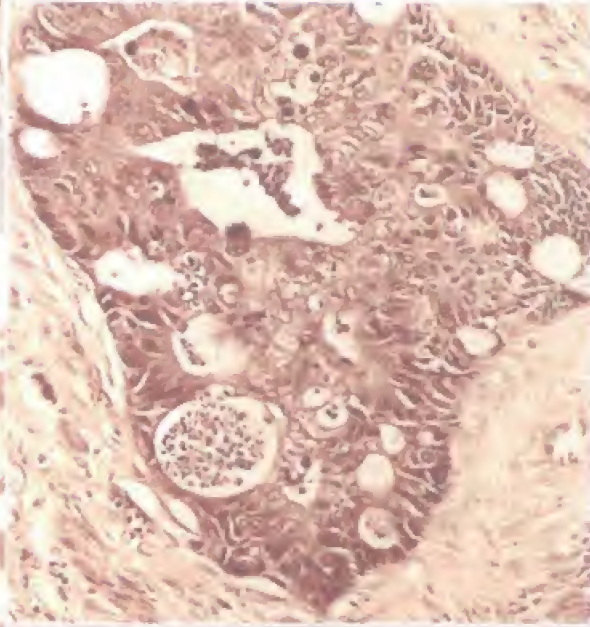
- يرتبط سلوك الورم عادة بدرجة تمايز خلاياه حيث يكون الورم ضعيف التمايز أشد عدوانية وخبثاً.
- أيضاً تتميز خلايا الورم الخبيث بما يدعى باللانموزجية الخلوية **Atypical cytology**، وهي تتلخص بما يلي:



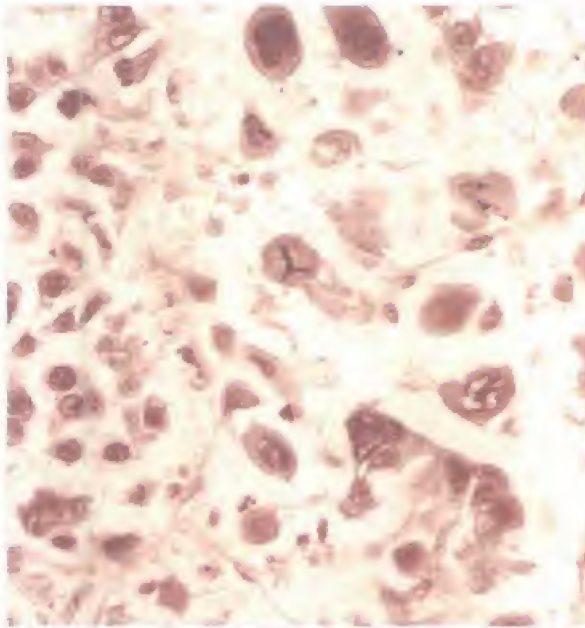
(الشكل: ٢-٥)  
أورام الكولون السليمة



(الشكل: ٢-٥)  
أورام الكولون الخبيثة جيدة التمايز



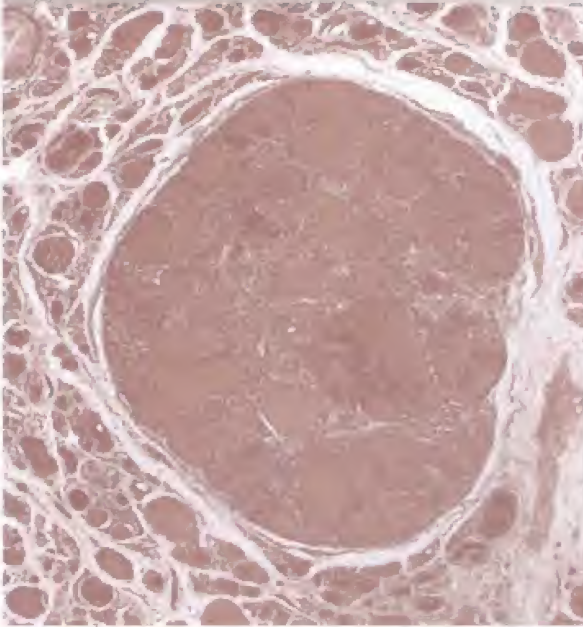
(الشكل: ٤-٥)  
أورام الكولون الخبيثة سيئة التمايز



(الشكل: ٥-٥)  
أورام الكولون الكشمية

- التبدل في شكل وحجم الخلايا من خلية لأخرى.
- التبدل في شكل وحجم النوى من خلية لأخرى.
- زيادة كثافة وتلون النوى (فرط الكروماتين).
- ازدياد حجم النواة قياساً لحجم السيتوبلازما (ازدياد النسبة النووية السيتوبلازمية).





### ❖ الأورام السليمة:

وهي أورام ذات خلايا شديدة الشبه بالنسج الأصلية، وهي عادة تنمو بشكل موضعي وذات معدل نمو بطيء.

وتعود تأثيراته السريرية عادة لأحد أمرين:

- إما ضغط النسج المجاورة (الأمعاء - الطرق الهوائية...).

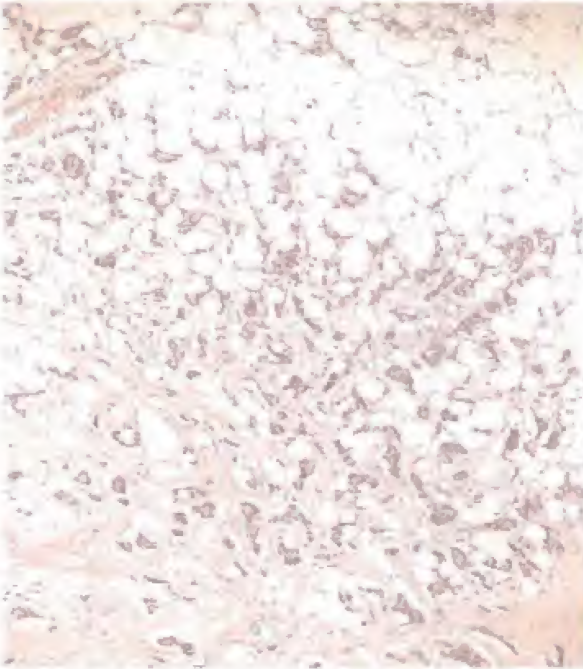
- أو عبر المفويزات الهرمونية (الأورام الغدية...).

(الشكل ٥-٦) ←

لورم السليم للغدة الدرقية

هذا المقطع يظهر مميزات الورم السليم للغدة الدرقية

لاحظ الحدود الواضحة، وهو لا يفرز النسج المجاورة رغم أنه يشغلها



### ❖ الأورام الخبيثة:

أهم خاصية مميزة للأورام الخبيثة هي أن نموها غير محصور بوضع الورم البدئي، حيث تملك الأورام الخبيثة قدرة على غزو النسج المجاورة، كما أنها تملك القدرة على الانفصال والتحرك إلى موقع آخر من الجسم لتنمو هناك ككتلة ورمية منفصلة. هذه العملية تعرف بالانتقال **Metastasis** وتعرف الأورام الثانوية بالنقائل وهي تملك ذات القدرة على الغزو وتدمير النسج المجاورة.

(الشكل ٥-٧) ←

ورم خبيث في الثدي

لاحظ عدم وضوح حدود الورم والغزو الموضعي للخلايا الورمية

### جدول: المميزات النسيجية للأورام:

الأورام الخبيثة	الأورام السليمة	السلوك
نمو غازي - نقائل بعيدة	نمو موضعي محدود	المميزات النسيجية
تمايز خلوي ضعيف	تمايز خلوي جيد	
انقسامات عديدة ذات أشكال شاذة	انقسامات خلوية قليلة	
النسبة النووية هيولية مرتفعة	نسبة نووية هيولية طبيعية	المميزات النسيجية
الخلايا متعددة الأشكال مع تعداد أشكال النوى	الخلايا وحيدة الشكل ضمن الورم	

## ❖ معدل نمو الورم:

عادة تنمو الأورام السليمة والأورام جيدة التمايز بمعدل أقل من الأورام ضعيفة التمايز (هناك استثناءات عديدة). وبشكل عام يعتمد معدل نمو الورم على عدة عوامل:

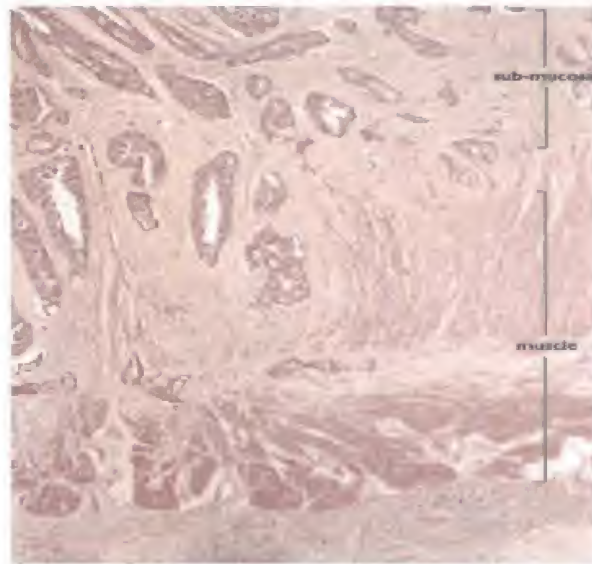
- نسبة الخلايا التي تدخل الدارة الخلوية قياساً للخلايا المتميزة والتي استقرت في الطور G0 من الدارة الخلوية.
- معدل موت الخلايا في الورم، حيث تكون خلايا الورم مقاومة لعملية الموت الخلوي المبرمج **apoptosis**
- كفاية التغذية الواصلة إلى الورم وهي تتعلق باللمعة الورمية.

الأورام

## ❖ انتشار الأورام الخبيثة:

ينتشر الورم الخبيث من مكانه البدئي إلى المواقع الأخرى بأربعة طرق رئيسية:

- ١- **الغزو الموضعي:** وهو أشيع طرق انتشار الأورام الخبيثة حيث تمتد الخلايا الخبيثة مباشرة إلى النسيج المجاورة، (الشكل ٨-٥).



(الشكل ٨-٥)

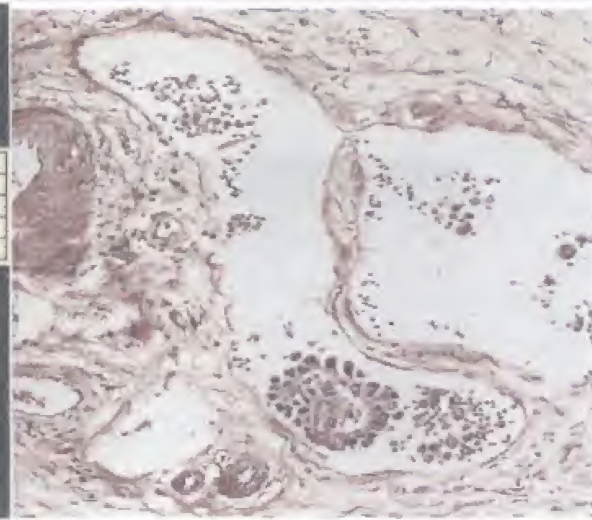
الغزو الموضعي لسرطان الكولون الخبيث ذات الطور الأرحواني تمتد عبر تحت المخاطية ومخاطية الكولون موضعياً

- ٢- **الانتشار اللمفاوي:** حيث تنتشر الخلايا الورمية عبر الأوعية اللمفاوية وتنقل إلى العقد اللمفاوية الموضعية لتتكاثر كالأورام ثانوية. (الشكل ٩-٥).
- ٣- **الانتشار الدموي:** حيث تنتشر الخلايا الورمية عبر الأوردة النازحة للورم.
- فكثيراً ما تنتشر أورام السبيل الهضمي عبر وريد الباب إلى الكبد.
- المواقع الرئيسة للانتشار الدموي موضحة في الأشكال (٥-١٠ أ - ب - ج - د - هـ).
- وبشكل عام تنتشر الخلايا الخبيثة التي تدخل الأوردة الجهازية إلى الرئة ونقي العظام والدماغ والكظر.
- ٤- **الانتشار عبر الأجواف:** حيث تنتشر الأورام البدئية في جوف البطن أو الصدر مباشرة عبر هذه الأجواف (البيريتوان والجنب) إلى أعضاء أخرى.



(الشكل ٩-٥ - ب)

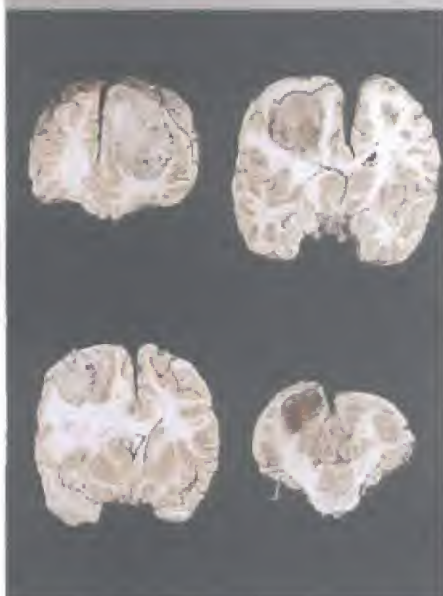
الخلايا الخبيثة في العقد اللمفاوية



(الشكل ٩-٥ - أ)

خلايا الخبيثة في رغام لمفاوي صغير

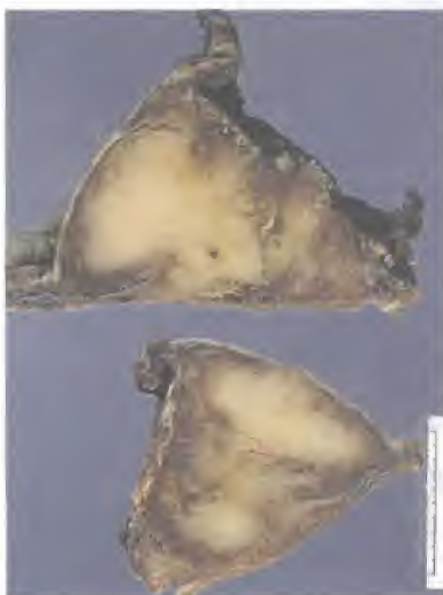




(الشكل: ١٠-٥-١)   
 → العظام   
 خلايا الخبيثة منتقلة إلى الفقرات



(الشكل: ١٠-٥-٢) ←   
 الدماغ   
 خلايا ورمية من سرطان المعدة



(الشكل: ١٠-٥-٣)   
 → الكبد   
 تشيع أماكن النقائل من سرطان الكولون



(الشكل: ١٠-٥-٤) ←   
 الكظر   
 وفيه تشيع النقائل من الرئة والثدي



(الشكل: ١٠-٥-٥)   
 الرئة   
 تشيع أماكن النقائل المنتقلة هويماً



## ❖ تحديد مرحلة الورم:

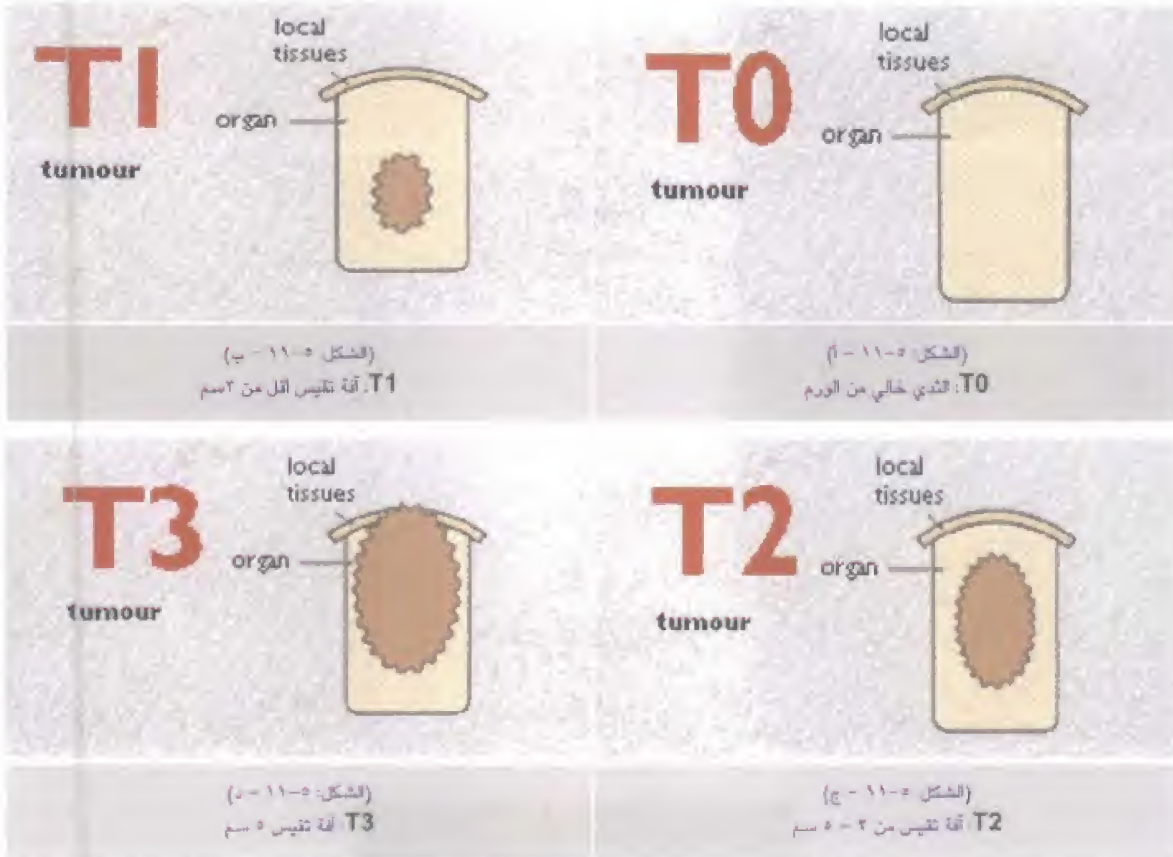
إن حجم الورم البدني ودرجة الغزو الموضعي والانتشار البعيد له تحدد إلى حد كبير فرص الشفاء من الورم عند تشخيصه، ويدعى تقرير هذه العوامل بالتصنيف المرحلي للورم.

- هناك عدة طرق لتصنيف بعض الأورام (كتصنيف **Duke** لسرطان المستقيم)، ولكن يعد نظام **TNM** الأكثر استخداماً وهو قائم على تقدير درجة الغزو الموضعي، وإصابة العقد اللمفاوية ووجود النقائل البعيدة.

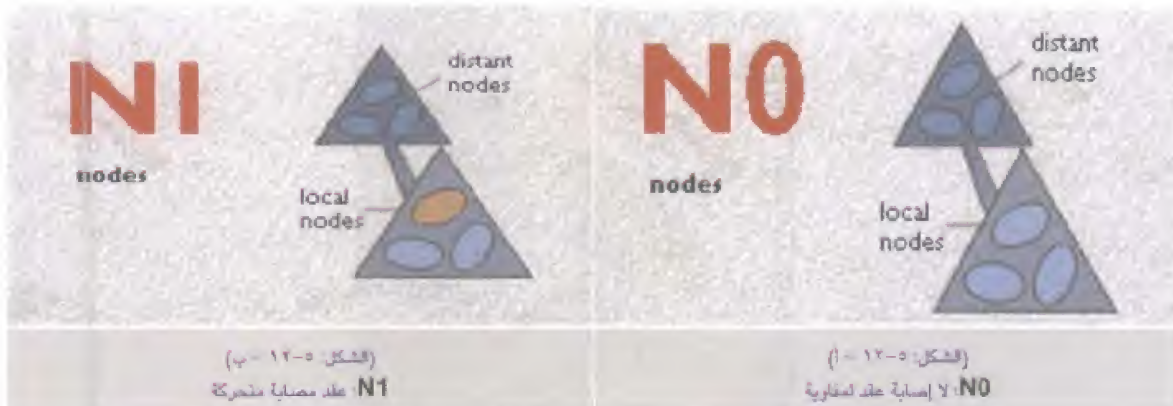
### تصنيف السرطانات بنظام TNM

مثال: سرطان الثدي

الرمز T يعود إلى حجم الورم البدني:

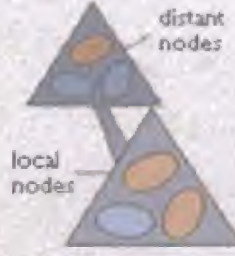


الرمز N يعود إلى إصابة العقد اللمفاوية:



**N2**

nodes

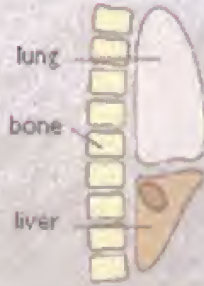


(الشكل: ١٢-٥ ج)  
N2 عقد مصابة غير متحركة

الرمز M يعود لوجود نقائل بعيدة:

**M1**

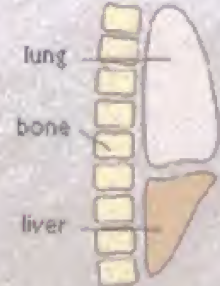
metastases



(الشكل: ١٢-٥ ب)  
M1: توجد نقائل بعيدة (الغدة - العظم - الكبد...)

**M0**

metastases



(الشكل: ١٢-٤ ا)  
M0 لا توجد نقائل بعيدة

**MX**

metastases



(الشكل: ١٢-٥ ج)  
MX: نقائل غير معروفة

## ❖ الآفات ما قبل الورمية

### ■ السرطان الموضع Neoplasia in situ:

في هذه الحالة تشاهد خلايا سرطانية في الظهارة تبدي المظاهر الخلوية للخباثة (تعداد الأشكال - الانقسامات) ولكن دون غزو الخلايا السرطانية للأنسجة القاعدية. وتسمى هذه الحالة بالسرطان الموضع أو «السرطانة اللايدة» وهي تعد أبكر مراحل تكون السرطان.

تشاهد هذه الأورام في النسيج الظهاري كغلق الرحم والجلد والثدي. وبعد تشخيصها غاية الأهمية حيث يمكن لهذه الإصابات أن تتحول إلى أورام غازية، بينما يقود استئصالها مبكراً للشفاء التام.

### ■ الثدن Dysplasia:

يستخدم مصطلح الثدن لوصف المظهر النسيجي للخلايا والذي يبدي زيادة في عدد الانقسامات الخلوية مترافقاً مع عدم اكتمال النضج الخلوي.

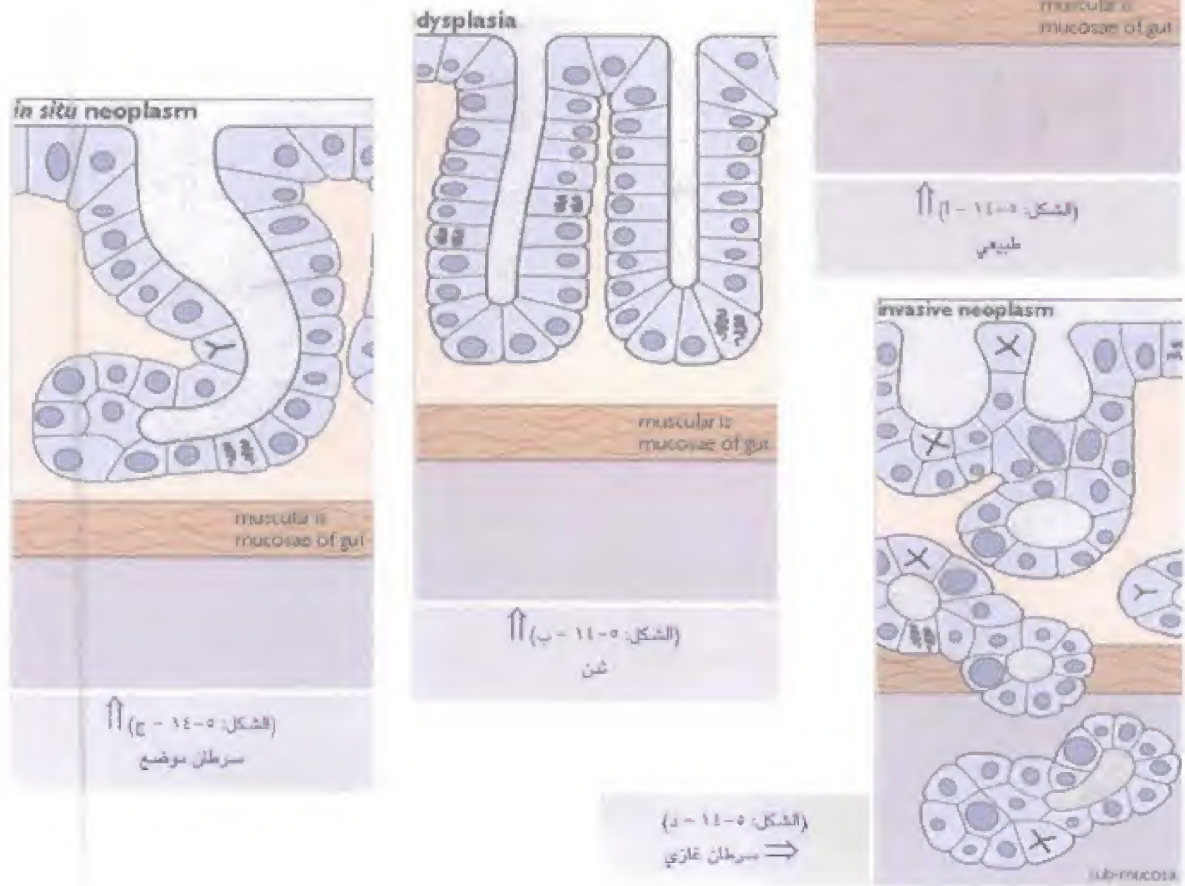


الخلايا المشدونة تبدي أيضاً نسبة نووية سيتوبلاسمية عالية مع زيادة في عدد الانقسامات كما تبدي النسيج المشدونة غياب البنية الهندسية للخلايا.

يشاهد الشدن عادة في النسيج الظهارية التي تعرضت للتخريش المزمن، وحالياً وضعت متوالية تحول الخلايا من الشدن إلى السرطان الموضع إلى السرطان الغازي.

لذلك فإن عصر التصنع ليس حالة ورمية بحد ذاته، وإنهاء العامل البيئي المُمرض يسمح بعودة نمو الخلايا إلى النموذج الطبيعي.

### تطور الشدن إلى السرطان



### تسمية الأورام وتصنيفها:

إن التسمية المعطاة للورم يجب أن تعطي معلومات عن المنشأ الخلوي للورم وعن سلوكه (سليم - خبيث) وتسمى الأورام اعتماداً على المظاهر المجهرية والمميزات النسيجية.

#### تسمية الأورام ذات المنشأ الظهاري:

بعض الأورام السليمة للظهارة السطحية كالجلد مثلاً تعرف بالجليومومات (Papilloma) كونها تنمو بشكل طيات. وهي تسبق باسم خلايا المنشأ (مثال: الورم الجلومي للخلايا الشائكة للجلد).

الأورام السليمة لكل من الظهارات الصلبة والسطحية تدعى بالأورام الغدية Adenoma وهي تسبق باسم النسيج الأصلي (الورم الغدي للدرق...).

أي ورم خبيث من منشأ ظهاري يعرف بالسرطانة Carcinoma، وتدعى الأورام المشتقة من الظهارة الغدية بالسرطانات الغدية.



و تسبق أسماء الأورام المشتقة من ظواهرات أخرى باسم النسيج المشتق منه الورم (سرطانة الخلايا الحرشفية، سرطانة الخلايا الانتقالية، سرطانة الخلايا الكبدية...).

تسمية أورام الخلايا الداعمة والعضلات: وهي موضحة في الجدول التالي:

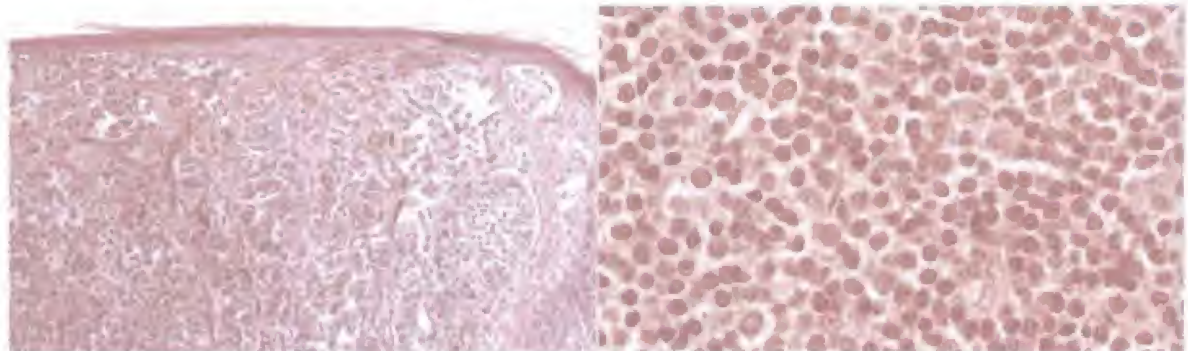
النسيج الأصلي	الورم السليم	الورم الخبيث
النسيج الليفي	الورم الليفي	الورم العقلي الليفي
العظم	الورم العظمي	الورم العقلي العظمي
الغضروف	الورم الغضروفي	الورم العقلي الغضروفي
الشحم	الورم الشحمي	الورم العقلي الشحمي
العضلات الملس	الورم العضلي الملس	الورم العقلي العضلي
العضلات الهيكلية	الورم العضلي المخطط	الورم العقلي العضلي المخطط

وكما نلاحظ يستخدم مفهوم الورم العقلي أو «الفرن» **Sarcoma** للدلالة على الأورام الخبيثة للنسج الداعمة والعضلات. تسمية الأورام الأخرى:

هناك أورام أخرى تسمى بحسب منشأها النسيجي وأهمها:

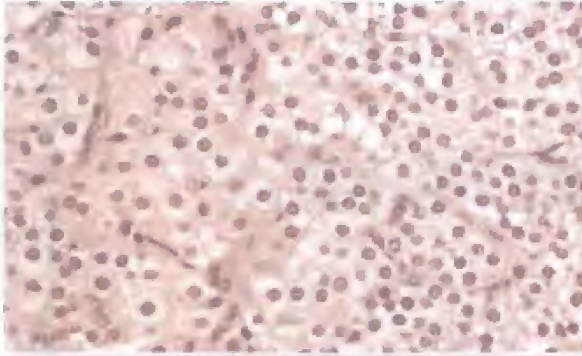
- اللمفومات: وهي أورام مشتقة من النسيج اللمفاوي مؤلفة من خلايا لمفاوية سرطانية تختلف في درجة خباثتها وعدوانيتها.
- الأورام الصباغية الخبيثة (المelanomas): وهي تشتق من الخلايا الصباغية، وتتميز بمحتواها العالي من صباغ الميلانين.
- الالبيضاضات: وهي تشتق من العناصر المكونة للدم في نقي العظام.
- الأورام الجنينية: وهي مجموعة من الأورام الجنينية تشاهد في سن الطفولة وتشتق من نسيج جنينية بدئية، من أشيعها ورم ويلمس في الكلية وورم الأرومات العصبية في الكظر.
- الأورام الدبقية: وهي تشتق من الخلايا الداعمة في الدماغ وهي قد تكون سليمة أو خبيثة.
- أورام الخلايا المنتشة: وهي تشتق من الخلايا المنتشة في الأفتاد، وقد تشاهد بشكل نادر في النسج خارج الأفتاد.
- الأورام المسخية: وهي أحد أنواع أورام الخلايا المنتشة وهي تمتاز لتشكل عنصر من الوريقات الجنينية الثلاث: الوريقة الخارجية - الوريقة المتوسطة - الوريقة الداخلية.
- الأورام الغدية العصبية: وهي أورام مفرزة لهرمونات أو أمينات فعالة.

#### المميزات النسيجية لنمط الأورام



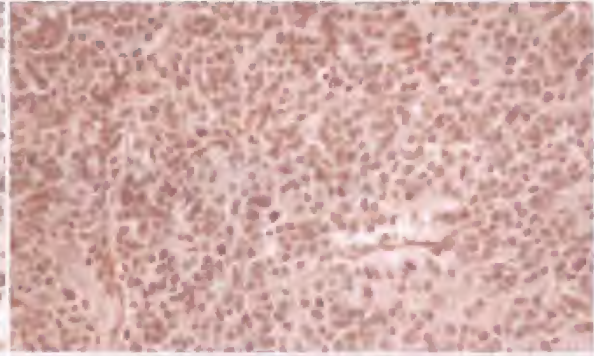
(الشكل ١٥-٥ - ب)  
الورم الصباغي (ملانوم)

(الشكل ١٥-٥ - أ)  
اللمفوما



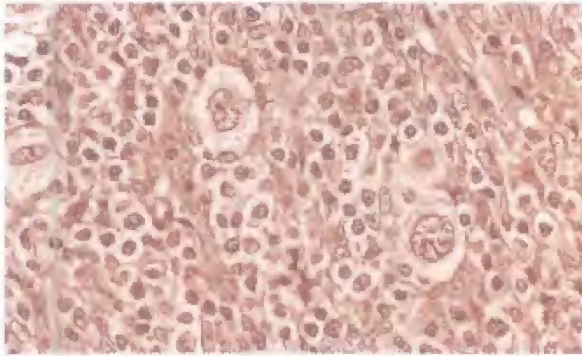
(الشكل: ١٥-٥ - د)

الورم الكبدي



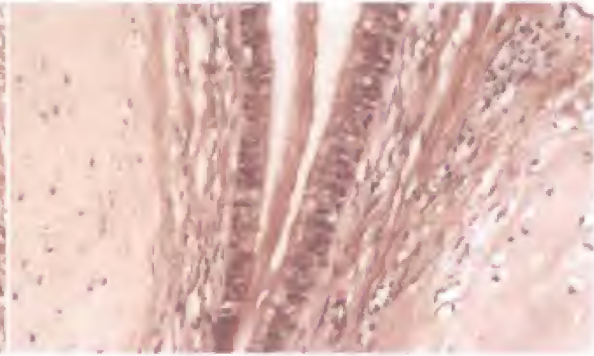
(الشكل: ١٥-٥ - ج)

الورم الكبدي



(الشكل: ١٥-٥ - ز)

داء هوبكينز



(الشكل: ١٥-٥ - هـ)

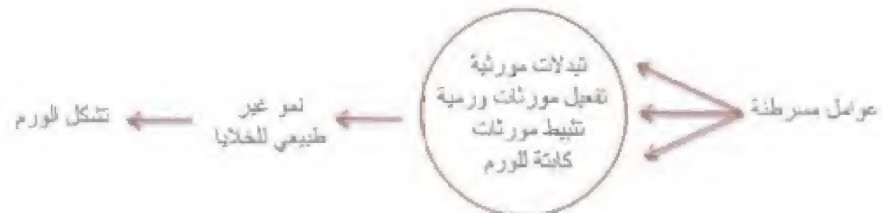
الورم المستقي

### ❖ بيولوجيا الأورام:

إن عملية التسرطن هي سلسلة من الأحداث الحيوية التي تقود إلى تطور الورم، وعلى المستوى الخلوي تنجم الأورام عن طفرات جينية تؤدي إلى اضطراب التحكم في نمو الخلايا.

ما هي العوامل التي قد تقود لمثل هذه الطفرات ؟

- ١- العديد من العوامل الكيميائية المسرطنة تلعب دوراً في إحداث الأورام لدى الإنسان ومنها:
  - فئات الفحم عديدة الحلقة الموجودة في القحطران وهي المادة المسرطنة الرئيسية في السجائر.
  - الأمينات العطرية المستخدمة في الصناعة (المضاطة - الأصبغة) وهي تتحول إلى عناصر فعالة في الكبد وتطرح بتركيز عالية في البول مسببة سرطانات في المثانة.
  - النتروزأمين وهي تنتج عن قلب النتريت في الغذاء بفعل الجراثيم المعوية، وهي مسؤولة عن سرطانات الطرق الهضمية.
  - العوامل المؤكسدة التي ترتبط إلى DNA مباشرة مسببة طفرات مسرطنة.
- هذه العوامل تستخدم في علاج الأورام (كالسيكلوفوسفاميد) وهكذا فإن استخدامها لعلاج سرطان ما قد يقود لتشكيل سرطان آخر.



(الشكل: ١٦-٥)

مخطط مراحل تطور الورم



٢- هناك عوامل أخرى تلعب دوراً في إحداث السرطان لدى الإنسان، ومنها الفيروسات.

الجدول التالي يوضح أهم الفيروسات المسؤولة عن إحداث الأورام لدى الإنسان.

الفيروس	الورم
فيروس أبشتاين بار	لمفوما بوركيت - لمفوما بائية الخلايا - سرطانة البلعوم الأنفي
فيروس التهاب الكبد B	سرطانة الخلايا الكبدية
الفيروس الحليمومي الإنساني	سرطانة عنق الرحم - سرطانة الجلد
الفيروس HTLVI	ابيضاضات نائية الخلايا

الأورام

٣- الإشعاع أيضاً يلعب دوراً في تشكل الأورام، حيث يسبب الإشعاع أذية مباشرة لـ DNA مسبباً طفرات مورثية.

٤- عوامل أخرى حيوية كالهرمونات قد تلعب دوراً في نمو الأورام:

فهناك هرمونات قد يؤدي وجودها لتحريض نمو الورم، أما الأستروجين يحرض تكاثر خلايا الثدي والنسج البطانية وقد يؤهب لتطور سرطان الثدي وبطانة الرحم. وقد يمكن علاج سرطانة الثدي التي تبدي خلايا مستقبلات الأستروجين بالمركبات المضادة للأستروجين.

كذلك قد تعالج سرطانة الموتة بإزالة التحريض الأندروجيني

٥- عوامل أخرى كالأسبستوس الذي يؤهب لسرطانة الجنب إضافة لعوامل أخرى غذائية وراثية لا يزال دورها غير محدد.

٦- هناك حالات مرضية عديدة تعتبر حالات ما قبل ورمية وتترافق بخطر عالي لتطور الورم.



(الشكل: ١٧-٥ أ)

التهاب الكولون القرصي

حالة مؤهبة للسرطان خاصة بعد مضي ١٠ سنوات وأكثر على المرض

من هذه الحالات فرط التنشع، كفرط تنشع بطانة الرحم وفرط تنشع ظاهرة قصيصات الثدي والقنوات الثديية وكلاهما يؤهب لتطور السرطان.

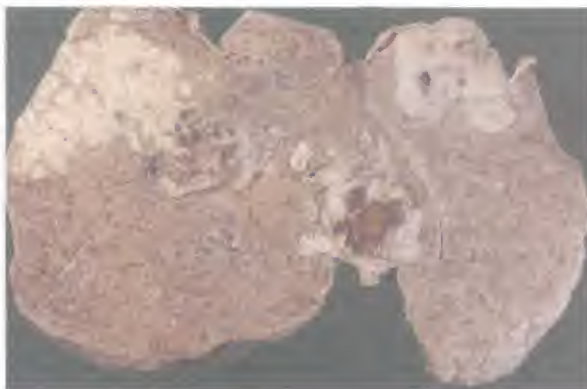
أيضاً تترافق بعض الحالات المرضية بازدياد مزمن في تكاثر الخلايا مما يقود للثدن الذي يتطور فيما بعد للسرطان، ومن هذه الحالات (الشكل ١٧-٥ ب):

- التهاب المعدة المزمن المؤهب لسرطان المعدة.

- التهاب الكولون المزمن المؤهب لسرطان الكولون.

- التهاب الكبد المزمن المؤهب لسرطان الكبد.

أيضاً بعض أمراض مناعة الذاتية تترافق بتطور بعض الأورام (كاللمفومات مثلاً)



(الشكل: ١٧-٥ ب)

التهاب الكبد المزمن

لاحظ جزء الخلايا الورمية ضمن الخلايا الكبدية

### المورثات الورمية Oncogenes:

عزلت المورثات الورمية بادئ الورم من الفيروسات التكهقرية (Retroviruses) المشكلة لـ RNA

وعند الإنسان اكتشفت اضطرابات المورثات الورمية في الأورام، ويعتقد بأنها تلعب دوراً بدئياً في التحول الورمي، كثيراً ما تلاحظ عدة اضطرابات مورثية في ورم واحد.

من هذه المورثات: myc , ras , bcl , sis , erb , n-myc وكل منها تعمل بآلية مختلفة وتتفعل بآليات مختلفة.



## المورثات الكاتبة للأورام Tumor suppressor genes:

وأول مورثة كاتبة للورم اكتشفت في ورم أرومة الشبكية لدى الطفل (ريتنوبلاستوما) وسميت بـ **Rb105** مورثة أخرى كاتبة للورم، هي المورثة **P53** حيث تبين أن غيابها في عدد من الأورام هو الاضطراب المورثي الأهم. هناك اضطرابات صبغية محددة تشاهد في بعض الأورام، حيث أظهرت الدراسة الخلوية للمكونات الصبغية لبعض الأورام وجود اضطرابات صبغية ثابتة وأهم هذه الاضطرابات ملخصة في الجدول التالي:

التورم	الاضطراب الصبغي	الآلية
الابيضاض النقوي المزمن	تبادل مواقع صبغي بين الصبغيين ٩ و٢٢ (صبغي فيلادلفيا)	تشكيل بروتين ذو فعالية تيروزين كيناز
اللمفوما الحليمية	تبادل مواقع صبغي بين الصبغيين ١٨ و١٤	تشكيل بروتين يمنع موت الخلايا
ورم البنكرياس	تبادل مواقع صبغي ١١-٢٢	غير معروفة

## المواقع الرئيسية للأورام حسب معدل تواترها:

الولايات المتحدة		المملكة المتحدة	
إناث	ذكور	إناث	ذكور
١. الثدي	البروستات	الثدي	الرئة
٢. الكولون	الرئة	الكولون	الجلد
٣. الرئة	الكولون	الجلد	الكولون
٤. الرحم	الطرق البولية	الرئة	الموتة
٥. الابيضاضات واللمفومات	الابيضاضات واللمفومات	المبيض	الطرق البولية
٦. الطرق البولية	القن	المعدة	المعدة
٧. المبيض	المعدة	عنق الرحم	البنكرياس
٨. البنكرياس	البنكرياس	الرحم	اللمفومات
٩. الميلانوما	الميلانوما	البنكرياس	المرى
١٠. القن	الحنجرة	اللمفومات	الابيضاضات

## المتلازمات الورمية الوراثية:

العديد من الحالات الورمية هي وراثية حيث أمكن التعرف على العديد من الاضطرابات الصبغية المورثية المؤدية لتشكل الأورام، وهي ملخصة في الجدول التالي:

المتلازمة	العيب المورثي	الأورام
متلازمة MEN	أورام سوماوية متعددة	طفرات في الصبغي ١٠ و١١
داء البوليبات العائلي	أورام غدية في الكولون	غياب مورثة مضادة للورم
متلازمة لي - فراوميني	سرطان الثدي - أغران	طفرة في المورثة الكاتبة للورم
جناف الجلد المصبطح	سرطان جلد	اضطراب إصلاح DNA
متلازمة الأورام النخية الغدية	أورام سليمة في الأعصاب المحيطية	غياب مورثة كاتبة للورم
الأورام الشبكية العائلية	أورام خبيثة في الشبكية	غياب مورثة كاتبة للورم

## ❖ تشخيص الأورام:

يعتمد تشخيص الأورام على الفحص السريري الجيد مع استخدام الوسائل الشعاعية والمخبرية والنسجية.

تستخدم العديد من الطرق لأخذ خزعات من التمسج المختلفة وأهمها:

- ١- الخزعة بالإبرة: تستخدم إبرة قاطعة في أخذ عينة تقيس ٢ سم طولاً ويقطر ٢ مم، ولكن الحجم الصغير قد يسبب صعوبة في التشخيص النسيجي. ويمكن استخدام هذه الطريقة لمختلف الآفات
- ٢- الخزعة عبر التنظير: وتستخدم للآفات في الطرق الهضمية والتنفسية والبولية.
- ٣- الخزعة الشقية: حيث تستخدم في الآفات القابلة للجراحة.
- ٤- الخزعة الاستصالية: تتأصل كامل الآفة، أيضاً للآفات القابلة للجراحة.

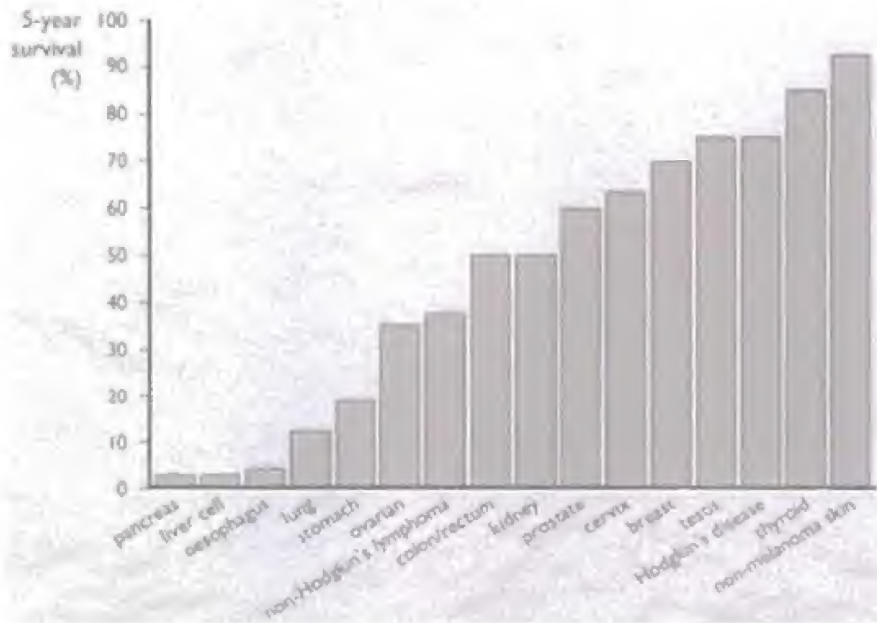
## ❖ معدلات الشفاء من الأمراض:

يعتمد معدل البقاء على قيد الحياة بعد تشخيص الورم على عدة عوامل:

- ١- الطبيعة البيولوجية للورم.
- ٢- انتشار الورم.
- ٣- إعطاء المعالجة الفعالة.

عادة ما يستخدم معدل البقاء على قيد الحياة لمدة ٥ سنوات بعد تشخيص الورم لتحديد إنذار الورم.

يحدد الشكل التالي معدل الشفاء لمدة ٥ سنوات لأهم الأورام.



(الشكل: ١٨-٥)

متوسط البقاء على قيد الحياة لمدة ٥ سنوات لأهم الأورام





## ❖ الاضطرابات التطورية:

## الماسخات Teratogens:

ندعى العوامل المحرصة للتطور الجنيني الشاذ بالماسخات، ومعظم الماسخات تلعب دورها في حال كون التعرض لها أثناء المراحل المبكرة من التطور الجنيني (الأشهر الثلاثة الأولى من الحمل وهي المرحلة الجنينية الأكثر فعالية)، وتعتمد نوعية هذه الشذوذات على عدة عوامل من بينها مدة وجرعة التعرض، وفترة التعرض والقابلية الشخصية. ومعظم العوامل التي تبين دورها الماسخ على حيوانات التجربة كانت غير مؤذية في الإنسان، والعكس صحيح أيضاً بالنسبة لعوامل أخرى.

أهم العوامل الماسخة في النوع الإنساني هي:

- الأدوية والمواد الكيماوية (التاليدوميد ---)
- الأشعة المؤينة
- الأخماج الوالدية (داء المقوسات، الحصبة ---)
- الاضطرابات الجينية والصيفية (متلازمة داون ---).

## نماذج اضطرابات التطور الجنيني:

في كثير من الأحيان يكون الاضطراب الجنيني كبيراً بحيث يفشل الجنين في الاستمرار بالحياة ويموت بعد الإلقاح بفترة وجيزة، بينما تسمح اضطرابات أخرى للجنين بالاستمرار لفترة أطول ولكنه يموت في نهاية الحمل أو بعد الولادة، بينما هناك اضطرابات متطورة غير قاتلة ولكنها تسبب امراضية في فترات أخرى من الحياة.

وعلى سبيل المثال فبعض الاضطرابات الجينية تؤثر على التطور السليم للقلب، وهي ليست مميتة على الفور ولكنها تسبب مرضاً شديداً (كرباعي فالو) أو خفيفاً (كالفشحات بين الأذنين).

## يوضح الجدول التالي أشيع نماذج اضطرابات التطور الجنيني:

النموذج	الآلية	الأمثلة الشائعة
الفشل الكامل لتطور العضو (اللاتكون agenesis)	الفشل المبكر لتطور بداية العضو	لا تكون الكلية
التطور الناقص للعضو (نقص التفتح Hypoplasia)	تأثير العوامل الماسخة خلال طور النمو للعضو	صغر الرأس (تأثير الكحول)
التطور الشاذ للعضو (التشنج dysplasia)	فشل تمايز ونضج العضو	تشنج الكلية
فشل الالتحام الجنيني dysraphism	فشل النحام النورقات الجنينية	الثقب السحائي، انقلاب المثانة الخارجي
الرتق (atresia)	كتل أسطوانية من الخلايا يفترض أن تسير الخلايا المركزية نحو الموت المبرمج ولكنها تفشل في ذلك	رتق المري
الانتباذ (ectopia)	فشل هجرة الخلايا خلال التطور الجنيني	الخصى الهاجرة

توضح الأشكال التالية أمثلة عن الاضطرابات الجينية:



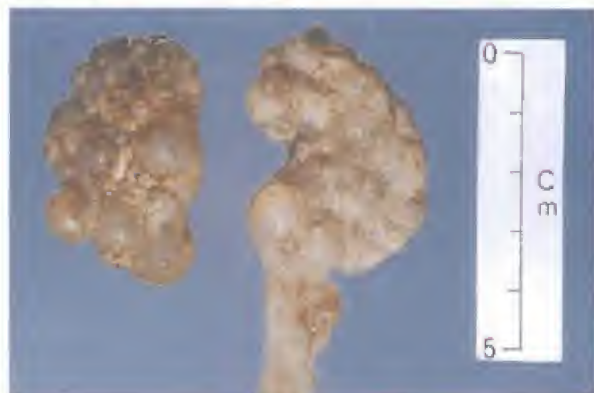
(الشكل: ١-٦)  
→ لا تكون  
الكلية  
مثال عن فشل  
انقسام لتطور العضو



(الشكل: ٢-٦)  
← غياب الأطراف  
مثال عن التطور  
الناقص للعضو



(الشكل: ٣-٦)  
↑↑ القيلة السحائية الشاذة  
مثال عن سوء الالتحام الجنيني



(الشكل: ٤-٦)  
↑↑ ثقب الكلية  
مثال عن التطور الشاذ للكلية



(الشكل: ٥-٦)  
↑↑ انحام الأصابع



(الشكل: ٦-٦)  
← رقق المري  
مثال عن فشل تكون للمعكات لدى الجنين



## ❖ العوامل الجينية في المرض:

لقد أحدث استخدام التقنيات الجينية الحديثة ثورة حقيقية في عالم الممارسة الطبية ويمكن تمييز ثلاثة مستويات من علم تطور الجينات الإنسانية:

- علم الجينات التقليدي **Classic genetics**

- علم الجينات الخلوي **Cytogenetics**

- علم الجينات الجزيئية **Molecular genetics**

- علم الجينات التقليدي يعتمد على تحليل نماذج الوراثة والتحليل السريري للأمراض العائلية، حيث تتبع العديد من الأمراض النموذج الماندلي (نسبة إلى ماندل) في الوراثة، وتتبع أمراض أخرى أنماط وراثية معقدة متعددة الجينات، وأهمية هذا العلم هي في الاستشارات الوراثية العائلية للتنبؤ إحصائياً بنسبة الإصابة بمرض مورثي ما.
- أما علم الجينات الخلوية فيعتمد على تحليل الشذوذات على مستوى الصبغيات.
- بينما علم الجينات الجزيئية فيدرس التبدلات على مستوى الـ **DNA** النووي.

## ❖ الاضطرابات الصبغية والأمراض:

لقد أصبح من الممكن مشاهدة الاضطرابات الصبغية مباشرة بفضل تقنيات انتشار الصبغيات وتلوينها. إن النمطين الأساسيين من الاضطرابات الصبغية المشاهدة باستخدام هذه التقنيات هي:

اضطرابات في عدد الصبغيات المفردة.

اضطرابات بنوية في كل صبغي.

### الصبغة الصبغية الطبيعية:

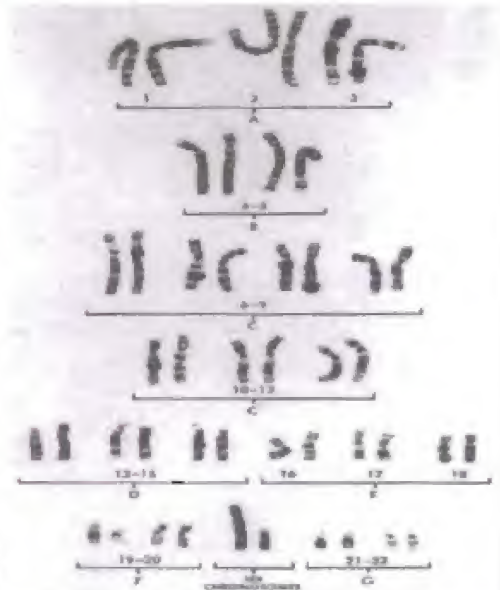
تملك الخلايا الجسمية الإنسانية بشكل طبيعي مجموعة مزدوجة من الصبغيات مؤلفة من ٤٦ زوج من الصبغيات (٢٤ جسمي، ٢ جنسي) أما الخلايا الجنسية فتملك ٢٢ زوجاً من الصبغيات (٢٢ صبغي جسمي مع صبغي X بالنسبة للذكور أو ٢٢ صبغي جسمي مع صبغي Y أو صبغي X بالنسبة للإناث) وبالتالي فإن جنس الجنين يعتمد على نمط القطعة التي تلقح البويضة.

وهكذا وخلال عملية ارتباط الصبغيات وخلال طور الانقسام الخيطي، قد يحصل اضطرابات كالحذف الصبغي وتبادل المواقع الصبغية سواء في الصبغيات الجسمية أو الجنسية.

هذه الاضطرابات يرمز لها باختصارات ترتبط بمواقع صبغية معينة يرمز للذراع الصغير للصبغي بالرمز **P** أما الذراع الطويل فيرمز له بالرمز **q** بينما تعطى أرقام لمناطق على الصبغيات ترقيم بدءاً من مركز الصبغي.

أهم هذه الاضطرابات مع الاختصارات الموافقة لها ملخصة في هذا الجدول:

الاضطراب	الرمز	التعريف
تبادل المواقع الصبغية <b>translocation</b>	t	يحصل انكسار في صبغيين مع إعادة التركيب و تبادل القطع بينهما.
الحذف الصبغي <b>deletion</b>	del	ضياع قطعة من الصبغي
الانقلاب الصبغي <b>inversion</b>	inv	يحصل كسران في الصبغي، تدور القطعة المتوسطة حول نفسها ويعاد وصلها.
الهشاشة الصبغية <b>Fragile site</b>	Fra	مكان قابل للكسر في الصبغي
التضاعف الصبغي <b>duplication</b>	dup	تضاعف قطعة من الصبغي



(الشكل: ٦-٧)

الانتشار الصبغي (الصبغة الصبغية) **Karyotype**



### ❖ الاضطرابات العددية للصيفيات:

■ أهم هذه الاضطرابات هي التثلثات الصيفية، حيث تتواجد ثلاث نسخ من صيفي معين بدلاً من نسختين، وأشيع الأمثلة هو تثلث الصيفي ٢١ الذي يسبب تناذر داون (المنغولية)، وفيه يكون الصيفي ٢١ الإضافي ناجماً عن عدم الافتراق الصيفي خلال تشكل صيفيات البويضة.

■ أهم المميزات السريرية لتناذر داون هي السحنة المميزة (الوجه المسطح - الشقوق الجفنية المائلة، الطية تحت المآق، الفم المنفتوح)، القامة القصيرة، الخطم الراحي الأفقي الوحيد، فرط مرونة المفاصل. الرخاوة، التشوهات القلبية والتخلف العقلي).

من التناذرات الأخرى المرتبطة بتثلث صيفي:

- تناذر باتو (تثلث الصيفي ١٣) ويتميز بتخلف عقلي مع صغر الرأس والتشوهات القلبية، والقدم بشكل كرسى الهزاز، وانشقاق الشفة.

- تناذر ادواردز (تثلث الصيفي ١٨): ويتميز برخاوة مع تشوهات في الأصابع و تشوهات قلبية مع تشوه بشكل الرأس (تبارز الفقا).

أما الاضطراب في عدد الصيفيات الجنسية فهو ينجم عن عدم الافتراق الصيفي خلال الانقسام المنصف للخلايا الجنسية الذكرية و الأنثوية. حيث يفترض بالانقسام المنصف للخلايا الأنثوية أن يولد بويضتين كل منهما تملك صيفي X ولكن عدم الافتراق ينتج خليتين إحداهما بصيفيين XX والأخرى بدون صيفي جنسي على الإطلاق، أما في الخلايا الذكرية فيفترض تشكل نطفيتين إحداهما بصيفي X والأخرى بصيفي Y ويؤدي عدم الافتراق إلى تشكل خلية تحمل كلا الصيفيين X,Y و خلية لا تملك صيفياً جنسياً على الإطلاق.

أهم الاضطرابات السريرية المشاهدة والناجمة على ذلك هي:

- متلازمة تورنر: وهي تتميز بصيغة صيفية (X0)، وقد لوحظ أن ٢٠٪ الأجنة المسقطنة عقوياً تحمل هذه الصيغة، أما من بقوا على قيد الحياة فتطور لديهم المتلازمة السريرية المميزة بالأعضاء التناسلية غير الناضجة والقامة القصيرة والرقبة المسطحة وتباعد حلمتي الثدي وفقد عظم المشط الرابع إضافة للتشوهات القلبية والكلى.

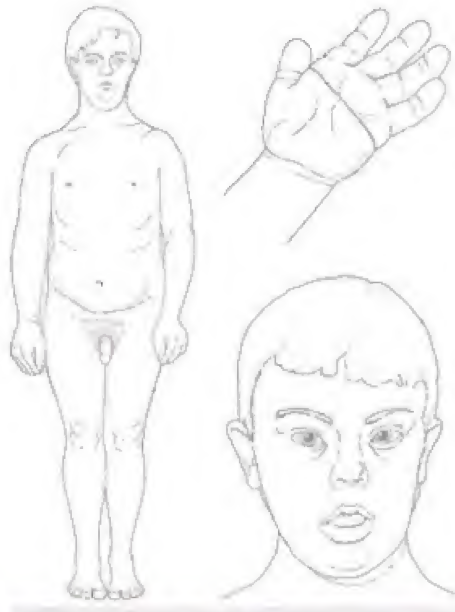
- متلازمة كلاينفلتر: وهي تتميز بصيغة صيفية (Xxy)، وتظهر سريرياً بأعضاء تناسلية غير ناضجة مع قامة طويلة وتثدي والصوت عالي الطبقة ونقص أشعار الوجه والجسد.

### ❖ العيوب المورثية والأمراض:

العديد من الأمراض الهامة هي نتيجة الاضطرابات في مورثات مفردة أو قطاعات مورثية صغيرة، بينما يكون عدد الصيفيات طبيعياً، هذه العيوب يعبر عنها كأمراض ذات وراثة قاهرة أو مقهورة حسب النموذج الماندلي في الوراثة، أو أنها تحتاج لتدخل عوامل بيئية مساعدة قبل أن يعبر عنها كأمراض (وهو ما يسمى بالوراثة متعددة العوامل).

#### الأمراض ذات الوراثة الجسدية القاهرة:

يصاب الذكور والإناث بنفس النسبة. كما يصيب المرض متوافقي الأمشاج (Homozygos) وهم من يحملون نسختين من المورثة المعيبة ومتخالفي الأمشاج (Heterozygos) وهم من يحملون نسخة واحدة من المورثة المعيبة.



(الشكل ٦-٨)  
تناذر داون



(الشكل ٦-٩)  
متلازمة تورنر

أشيع هذه الأمراض المذكورة في الجدول التالي:

المرض	المميزات السريرية
لا تصنع الفضاريق	قزامة
الكلية عديدة الكيسات	كيسات متعددة في الكلية
متلازمة الأورام الليفية العصبية العديدة	أورام ليفية عصبية في الجلد
قون ركلنهاوزن	أدينومات كولونية عديدة مع سرطانات غدية
داء السيليلات الكولونية العائلي	كريات حمر مكورة ذات عمر قصير
تكرور الكريات الوراثي	تتكس عصبي متورقي
داء هنتغتون	ارتفاع مستوى كولسترول المصل
هرط الكولسترول العائلي	كسور متعددة
تكون العظم الناقص	نسخ مرنة بشكل شاذ، إصابة قلبية وعينية
تناذر مارفان	كولاجين شاذ، إصابة مفصليّة جلدية وعائية
تناذر اهلر داندلوس	ورم خبيث في شبكية العين
الورم الشبكي الأرومي للعين	

من الممكن أن تتظاهر أي من هذه الأمراض عند أشخاص من أبوين غير مصابين وهو ناتج عن الطفرات الموروثة ( ٥٠ ٪ من حالات قون ركلنهاوزن، ٨٠ ٪ من حالات لا تصنع الفضاريق).

أيضاً من الممكن لا يتم التعبير عن المورثة المعرضة وهو ما يسمى باللااختراق، **non-Penetrance** الأمراض ذات الوراثة الجسدية المقهورة:

وهيها يصاب الأفراد متوافقو الأمشاج فقط، ويصاب الذكور والإناث بنفس النسبة وليس بالضرورة أن يتظاهر المرض في كل جيل.

يتعلق انتشار المرض في المجتمع بعدد الأفراد متخالفي الأمشاج (وهم ما يسمون بحاملي المورثة). وهو ما يسمى بتواتر المورثة في المجتمع (**gene Frequency**). ففي حال كانت المورثة قليلة الانتشار فإن نسبة التقاء شخصين حاملين للمورثة ضئيلة، أما في حال كونها شائعة فتصبح نسبة الالتقاء عالية ويبقى تواتر المرض عالياً، ولذلك فإن زواج الأقارب يزيد من انتشار المرض في المجتمع.

وتتميز بعض الأمراض ذات الوراثة المقهورة بانشارها في عرق معين (كانتشار الداء الليفي الكيسي في العرق القوقازي بنسبة ١/٢٥) والداء المنجلي في العرق الأسود (١/١٢).

ولذلك وعند إجراء الاستشارة المورثية يجب تحري كافة متخالفي الأمشاج لتحديد نسبة الإصابة.

يوضح الجدول التالي أهم الأمراض ذات الوراثة الجسدية المقهورة.

المرض	السمات السريرية
الداء الليفي الكيسي	اضطراب في البروتين الناقل للشوارد
الداء المنجلي	خضاب شاذ
الثلاسيميا	خضاب شاذ
أدواء خزن الفليكوجين	اضطراب أنزيمي
بيلة الفينيل كيتون	اضطراب أنزيمي
داء ويلسون	تراكم النحاس في الجسم

### ❖ الأمراض ذات الوراثة المرتبطة بالجنس:

هذه الأمراض هي ناجمة بشكل كلي عن اضطرابات في الصبغي الجنسي X

وهي ذات نمط وراثي مقهور. وعند الإناث لا يتظاهر المرض عادة بسبب التوازن بين المورثة المصابة والمورثة السليمة على



الصبغي X المقابل، أما عند الذكور فيسبب عدم وجود مورثة مقابلة على الصبغي Y بتظاهر المرض عند جميع الذكور الحاملين للمورثة.

- هناك حالة واحدة من الوراثة السائدة المرتبطة بالصبغي X وهي الخرج المعتمد على الفيتامين D حيث يصاب كل من الذكور والإناث بالمرض.
- هناك أيضاً حالات نادرة تصاب فيها الإناث بالأمراض ذات الوراثة المرتبطة بالجنس مثل عوز أنزيم G6PD حيث يكون نواتر المورثة عالياً جداً في بعض المجتمعات حيث يوجد بعض الإناث متوافقات الأمشاج واللواتي يظهرن المرض سريراً.

جدول أهم الأمراض ذات الوراثة المرتبطة بالجنس:

الناعور A	عوز عامل التخثر الثامن المؤدي للنزف
الناعور B	عوز عامل التخثر التاسع المؤدي للنزف
عوز أنزيم G6PD	هجمات انحلال دموي (قوال)
حتل دوشن	ضعف عضلي مترقي
عوز غاما غلوبولين المصل	ضعف مناعي وغياب الغلوبولينات المناعية من المصل.

العوامل  
الموراثية

#### ❖ الأمراض الوراثية المرتبطة بالمتقدرات Mitochondrial inheritance

العديد من البروتينات في المتقدرات ترمز بواسطة الـ DNA الموجودة في المتقدرات وليس في النواة، حيث تحوي المتقدرات كمية من الـ DNA، وينقل هذا الـ DNA إلى الأبناء بوراثة أموية لكل من الذكور والإناث وبالتالي فيمكن للمعيب في الـ DNA المتقدرات أن تنتقل إلى الأبناء مسببة بعض الأمراض التي تصيب الذكور والإناث بنسبة واحدة، ولكن فقط الإناث المصابات ينقلن المرض إلى أبنائهن (كون المتقدرات عند الجنين تشتق من البويضة).

أهم هذه الأمراض هي الاعتلالات الخلوية المتقدرية Mitochondrial citopathies

وهي تتظاهر سريراً كمرض مترقي-يصيب العضلات الهيكلية والقلب والدماغ.

تختلف شدة الإصابة بحسب مقدار المتقدرات المصابة المنتقلة من البويضة إلى البيضة الملقحة، حيث تحوي النسيج مزيجاً من المتقدرات السليمة والمصابة (heteroplasmy).

#### ❖ الأمراض الوراثية متعددة العوامل:

في العديد من الأمراض تلعب العوامل المورثية دوراً جزئياً في تطور المرض.

يطلق تعبير الأمراض متعددة العوامل الوراثية على أمراض تنجم عن تفاعل عدد من المورثات المرضية لتنتج صفة سريرية هي مجموع تأثير كل من هذه المورثات.



(الشكل: ٦-١٠)  
انشقاق شراع الحنك

أما الأمراض متعددة العوامل فهي تنتج عن تضافر عوامل جينية مع عوامل بيئية، حيث يملك الأفراد الحاملون للمورثات تأهباً لحصول المرض وتقوم العوامل البيئية بتنشيط المرض.

العديد من الأمراض ذات معدل انتشار عالي بين بعض العائلات دون نموذج وراثي مميز وهو ما يسمى بالميل العائلي لحصول المرض كبعض آفات القلب الولادية وانشقاق شراع الحنك و الصدف والسكري وارتفاع التوتر الشرياني والقصام والنفرس والداء الرثياني. ولا يمكن في معظم هذه الأمراض تحديد المورثات المسؤولة عن التأهب للمرض.



## ❖ علم المورثات الجزيئي:

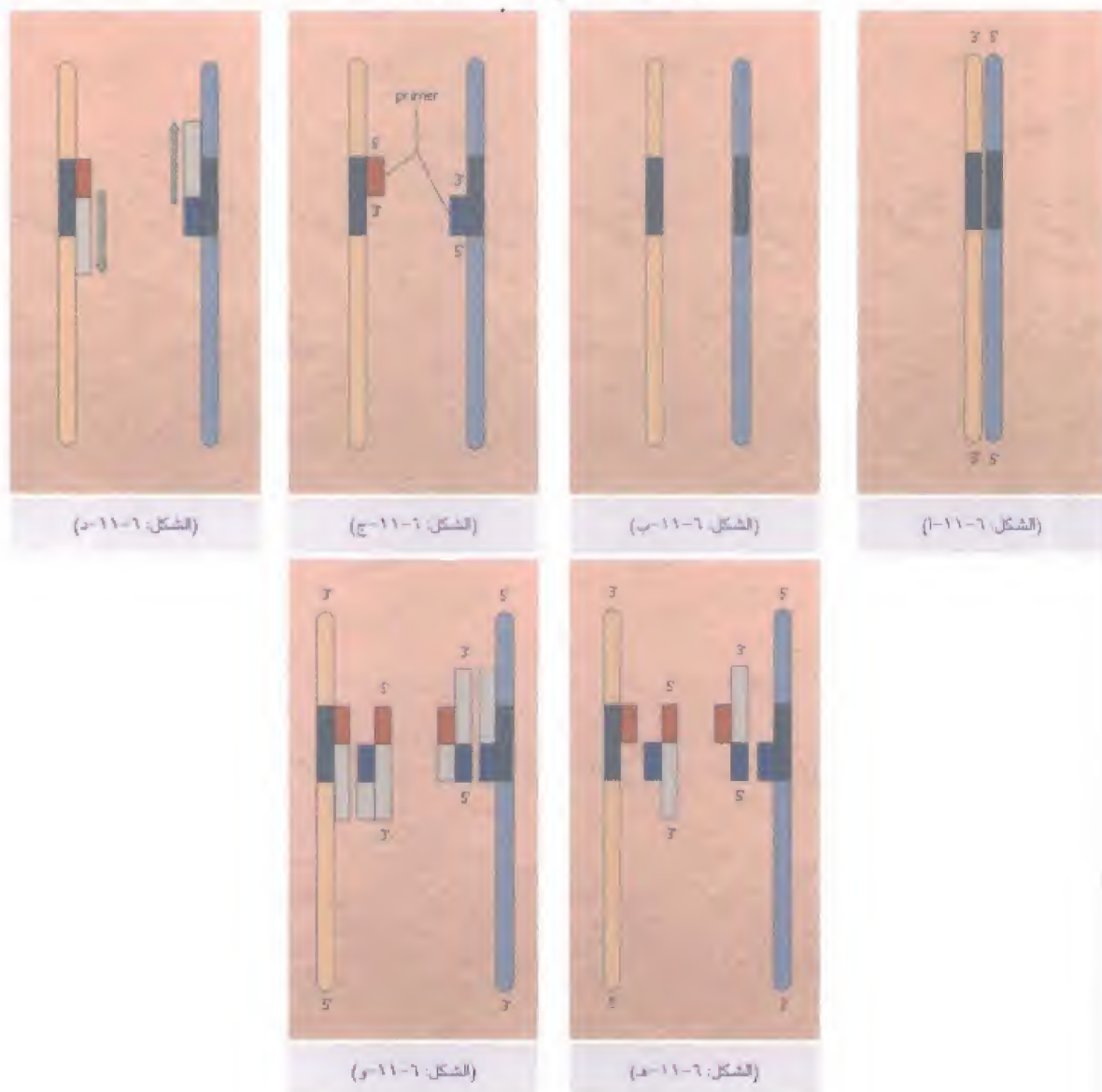
لقد سمحت التقنيات الحديثة في عزل وتجزئة الـ DNA بتحري العيوب المورثية على المستوى الجزيئي، حيث يمكن تحديد وجود أو عدم وجود العيب المورثي في الصبغي المتوقع وجود الطفرة فيه في حالات الأمراض العائلية. إن الهدف النهائي لعلم المورثات الجزيئي هو تطوير تقنيات المعالجة المورثية لإصلاح أو استبدال المورثة المعيبة.

### تقنيات الاستقصاء المورثي الجزيئية:

يتم استخلاص الـ DNA من نوى كريات الدم البيضاء ويتم هضمه بأنزيم الاندوونكليوداز، ويتم فصل الأجزاء الناجمة بالرحلان الكهربائي، وتم تنقل هذه الأجزاء إلى غشاء من النايلون بعد تعديله بمادة قلوية، ويستخدم حساس مورثي (gene probe) نوعي لمورثة معينة لمقارنة الناتج بالمورثة الطبيعية.

هذه الطريقة التي تعرف باسم (Southern blotting) صعبة ويجب معرفة طبيعة الطفرة المتوقع وجودها بدقة، بينما تكون الطفرات الموجودة في الممارسة العملية مختلفة ومتعددة مما يحد من استخدام هذه الطريقة. أما طريقة التفاعل التكويني السلسلي (Polymerase chain reaction) فتعتمد على تضخيم المتواليات المورثية المتوقع وجود الطفرة فيها فهي أكثر سرعة ودقة.

### طريقة PCR في تحليل الـ DNA





## العوامل المناعية والضمجية والبيئية والمتعددية في الأمراض

العوامل  
المناعية

## أولاً: العوامل المناعية

## ❖ الاستجابة المناعية:

هي آلية دفاع طبيعية مصممة لمقاومة تأثير العوامل الممرضة المختلفة، وهي عادة ما تعمل بفعالية ولكن يحصل المرض رغم ذلك بسبب:

- إما استجابة مناعية غير كافية
- أو استجابة مناعية مفرطة
- أو استجابة مناعية غير مرغوب بها وغير ملائمة

أولاً: الاستجابة المناعية غير الكافية (العوز المناعي):

يمكن تمييز شكلين من العوز المناعي:

١. العوز المناعي البدئي: وهو موجود عند الولادة بفعل عوامل جينية
٢. العوز المناعي الثانوي: وهو مكتسب نتيجة لمعالجة دوائية أو آلية مرضية.

الأعواز المناعية البدئية:

القسم المضطرب من الجهاز المناعي	مثال
الأضداد	عوز غاما غلوبولين المرتبط بالجنس (داء برونون) عوز IgA المعزول
الخلايا T	عدم تصنع التوتة (متلازمة دي جورج)
الخلايا T و B	العوز المناعي المشترك
- نموذج سويس	- عوز أدينووزين دي أميناز
البالعات	الداء الحبيبي المزمن
التمتعة	عوز C3 - C4

أسباب العوز المناعي الثانوي:

- التقدم بالسن
- سوء التغذية المزمن
- الخبائة المنتشرة
- الأفات الاستقلابية (السكري - القصور الكلوي)
- العلاج الدوائي (الأدوية السامة للخلايا - الستيرويدات)
- استئصال الطحال
- الإيدز



## ❖ متلازمة العوز المناعي المكتسب (الإيدز):

- عما قريب سيصبح الإيدز السبب الأشيع للعوز المناعي، حيث يؤدي إلى إصابة شديدة للجهاز المناعي المتوسط بالخلايا.
- وباختصار فالإصابة بفيروس **HIV1** تؤدي إلى تدمير الخلايا للمقاومة **CD4** ونقص نسبة الخلايا المساعدة إلى الخلايا الكابتة في الدم (وهي من أنماط الخلايا **T**).
- يدخل الفيروس إلى الخلية **T** بالارتباط مع الجزيء السطحي **CD4** ومن ثم يسيطر على استقلال الخلية لتشكيل فيروسات جديدة.
- تتطور استجابة مناعية ضد الخلايا المخموجة بالفيروس (بأنية خلطية و خلوية) وهي تنجح في السيطرة على الخمج في البدء دون إنهائه وبعد عدة سنوات تفشل الاستجابة المناعية في احتواء الخمج بسبب التبدلات المستضدية في بروتينات الفيروس.
- وبعد تكاثر الفيروس يحصل نضوب للخلايا **CD4** مسبباً تثبيطاً مناعياً شديداً.
- يملك الفيروس العديد من المكونات البروتينية التي تلعب دوراً في تشخيص المرض.

العوامل  
المناعية

٤	٣	٢	١	المرحلة (حسب تعداد الخلايا <b>T</b> )
بروتين اللب الفيروسي	أضداد اللب الفيروسي	البروتين المحفطي	بروتين اللب الفيروسي	المشعرات الخلوية والمصلية

- تمر الإصابة بفيروس **HIV** سريرياً بأربع مراحل كل منها يرتبط بتعداد الخلايا **T** في الدم:
- ١- **مرحلة الخمج البدئي (الاتقلاب المصلي):** يحصل تكاثر سريع للفيروس في جميع الأعضاء (يمكن تحري المستضد **P24** في الدم)، مع تطور استجابة مناعية ويزداد تعداد الخلايا للمقاومة **CD8** في الدم الموجهة ضد المستضدات الفيروسية. وتصبح اختبارات أضداد **HIV** ايجابية بعد ٦ أسابيع من الخمج
- ٢- **الطور اللاعرضي:** حيث يكون المصابون لا عرضيين ولكن معديين ويكون تعداد الخلايا **CD4** طبيعياً
- ٣- **المعقد السريري المرتبط بالإيدز AIDS-Related complex:** في هذه المرحلة ينقص تعداد الخلايا **T4** إلى حوالي ٤٠٠ خلية/ل، مما يترافق مع أعراض لا نوعية (وهن- حمى- تعرق ليلي- نقص وزن - إسهالات) إضافة لتطور ما يسمى بالاعتلال العقدي للمفاوي المعيم.
- ٤- **الإيدز:** في الطور الأخير يحصل عوز مناعي كامل مع ظهور أخماج انتهازية وإصابة الجملة العصبية المركزية وظهور آفات ورمية.

ويرتبط نوع الخمج الانتهازي بتعداد الخلايا **CD4** كما في الجدول:

تعداد الخلايا	الخمج الانتهازي
أقل من ٣٠٠	يحصل إعادة تفعيل السل والإفرنجي
أقل من ٢٠٠	المتكيس الرئوي الكاريني داء المقوسات الدماغية
	أخماج فطرية جهازية (المستخفيات والتوسجات)
أقل من ١٥٠	أخماج المتفطرات الطيرية
أقل من ٥٠	أخماج ب <b>CMV</b> احتشاش الديدان في الأمعاء

## ثانياً: الاستجابة المناعية المفرطة:

- تسبب الاستجابات المناعية المفرطة ما يعرف بتفاعلات فرط الحساسية، حيث أن تضخيم الاستجابة المناعية في بعض الحالات قد يكون مؤذياً أكثر مما هو مفيد للجسم.

## القسم الأول - الباب السابع

- تقسم تفاعلات فرط الحساسية إلى أربعة أنواع، وأحياناً يتشارك أكثر من نمط في المرض الواحد.
- النمط الأول: يرتبط بتحرر الهستامين من الخلايا البدينة بتواسط **IgE** ويتظاهر سريرياً بالتأق الموضعي أو الجهازى.
- النمط الثاني: ترتبط الأضداد إلى سطح الخلايا، وتحصل الأذية عبر تفعيل المتممة أو السمية الخلوية.
- النمط الثالث: وفيه يتشكل معقدات (ضد- مستضد) وتحصل الأذية بتفعيل المتممة في النسيج التي تحتجز هذه المعقدات.
- النمط الرابع: وهو متواسط بالخلايا **T** حيث تحرض الخلايا **T4** البالعات، وتلعب الخلايا **T8** دوراً في السمية الخلوية المباشرة.

ثالثاً: الاستجابة المناعية غير الملائمة:

أمراض المناعة الذاتية:

في بعض الحالات تكون الاستجابة المناعية موجهة ضد مكون وحيد لنسيج وحيد (أمراض المناعة الذاتية النوعية للمعضو)، ولكن الأشيع أن تكون موجهة ضد مكون نسيجي موجود في عدة أعضاء (أمراض المناعة الذاتية غير النوعية). وغالباً ما تشاهد أضداد ذاتية موجهة ضد النسيج المصابة، ولكن في كثير من الأحيان يصعب التأكيد من أن هذه الأضداد هي ظاهرة مرضية إذ أن الأشخاص الأصحاء يكونون كميات ضئيلة من الأضداد نحو نسيج معينة دون حدوث أذية.

جدول: أمراض المناعة الذاتية النوعية للأعضاء:

العضو	مرض	أضداد	ملاحظة
الجلد	البهق	-	نقص تصبغ
الدرق	داء غريف	الأضداد المحرصة للدرق	فرط نشاط درق
	داء هاشيموتو	الأضداد النوعية للدرق	قصور درق
الكظر	داء أديسون	الأضداد الذاتية للكظر	قصور كظر
المعدة	التهاب المعدة المناعي الذاتي	أضداد الخلايا الجدارية والعامل الداخلي	فقر دم بمرض B12
جزر خلايا البنكرياس	السكري نمط 1	أضداد الخلايا الجزر B	الداء السكري
المضلات الهيكلية	الوهن العضلي التوخي	أضداد مستقبلات الأسيتل كولين	وهن عضلي

جدول: أمراض المناعة الذاتية غير النوعية:

العضو	أضداد
الذآب الحمامي الجهازى	الكلية - الجلد - المفاصل - القلب - الرئة
التصلب الجهازى المترقى	الجلد - الأمعاء - الرئة
التهاب الجلد والمعضل	المضلات الهيكلية - الجلد
الداء الرئوي	المفاصل - الرئة - الأوعية الجهازية

جدول: الأضداد المستخدمة في تشخيص أمراض المناعة الذاتية:

العضو	أضداد
داء هاشيموتو	أضداد الثيروغلوبولين - أضداد الجسيمات الصفوية
داء غريف	أضداد مستقبلات TSH
الداء السكري نمط 1	أضداد خلايا الجزر
فقر الدم الخبيث	أضداد الخلايا الجدارية والعامل الداخلي
التهاب الكبد المزمن النشط	أضداد المضلات المنس
الذآب الحمامي الجهازى	أضداد DNA

أضداد الصفائح	نقص الصفائح المناعي
أضداد المتفردات	التشمع الصفراوي البدئي
أضداد البروتينات القوية الربيبية	داء جوغرن
أضداد المريكزات (Centromeric)	تصلب الجلد
العامل الرثائي	الداء الرثائي

## ثانياً: الخمج والإمراض

العوامل  
المناعية

- يملك الجسم عوامل دفاعية تمنع العوامل الممرضة من دخول النسيج وإحداث الخمج، بعض هذه العوامل غير نوعية (كالجلد و المفرزات المخاطية للأمعاء)، وبعضها الآخر نوعي (الاستجابة المناعية)
- يحصل انتشار الخمج في الجسم بعدة طرق:
- الانتشار اللمفاوي: حيث تحمل البالعات العوامل الممرضة إلى العقد اللمفاوية، أو ينتشر عبر السائل اللمفاوي.
- الانتشار الموضعي: حيث تنتج المتعضيات ذيفانات تحطم النسيج بشكل موضعي
- الانتشار الدموي: حيث تنتشر بعض المتعضيات بشكل حر في المصل (كالجراثيم وفيرس التهاب الكبد، B) أو داخل الخلايا (كفيروسات الحلأ و CMV).
- تستخدم عدة مصطلحات لوصف الانتشار الدموي لعامل ممرض معين:
- فتجرثم الدم (Bactriemia) والحمامية (Viremia) مصطلحات تستخدم لوصف الانتشار غير الفعال في الدم.
- أما إنتان الدم (Septicemia) فيدل على حالة جهازية معممة مع تكاثر الجراثيم في الدم.

### ❖ الأخمج الجرثومية:

- يستخدم مصطلح إمراضية الجرثوم لوصف قدرته على إحداث المرض، حيث تستطيع الجراثيم الممرضة إحداث الأذية للنسج بعدة طرق:
- ١- إنتاج ذيفانات خارجية تسبب أذية مباشرة للخلايا والنسج.
  - ٢- إنتاج ذيفانات داخلية تسبب إصابة جهازية.
  - ٣- إنتاج ذيفانات تسبب أذية وظيفية للخلايا دون موتها.
  - ٤- تحريض الاستجابة الانتهائية الحادة.
  - ٥- تحريض تفاعلات فرط الحساسية.
  - ٦- تحريض التهاب المزمن والنمط الرابع لفرط الحساسية.
- وهناك تداخل عادة بين العوامل هذه حيث يسبب عامل ممرض واحد أذية للنسج بأكثر من نمط.
  - بعض الجراثيم ذات قدرة على إنتاج القيق وتدعى بالجراثيم المقيحة بسبب وجود عوامل في جدر هذه الجراثيم تجذب العدلات كيميائياً.
  - إحدى الأشكال الشديدة للاستجابة الانتهائية هي ما يدعى بمتلازمة الصدمة السمية بالذيفانات الداخلية.
  - حيث تشترك هذه الذيفانات من السكريات الشحمية المتعددة (LPS) للجدار الخلوي للجراثيم سلبية الغرام خاصة (المثقلبات - الزوائف - E.coli).
  - إن تتابع الأحداث في الصدمة السمية موضح في الشكل التالي:



تحرر السكريات الشحمية المتعددة من الجدار الخلوي الجرثومي



تحرر كميات من **TNF** في الدوران



١- تفعيل جهاز التخثر داخل الأوعية

٢- تحرر أوكسيد الآزوت

٣- تحرر **PAF** , **IL6** , **IL1**

٤- تفعيل جهاز الكينين

٥- ازدياد التصاق العدلات وتفعيلها



توسع وعائي معمم + خثار داخل أوعية + أذية بطانة الأوعية



قصور أعضاء متعددة

متلازمة العسرة التنفسية لدى البالغين

هبوط ضغط

قد تسبب هذه المتلازمة الموت في عدة ساعات، وحالياً يستخدم مصطلح متلازمة الاستجابة الالتهابية الجهازية (**SIRS**) للدلالة على حالة تحرر الوسائط الالتهابية في الدوران.

وحالياً تستخدم أعداد وحيدة النسيلة لتعديل الوسائط الالتهابية **TNF** , **IL1**

تسبب بعض الجرافيم استجابة التهابية تتجلى بتشكيل الحبيبومات، فهذه المتعضيات ذات فوعة ضعيفة، ولكنها قادرة على إحداث استجابة بفرط الحساسية من النمط الرابع، والنتيجة هي تشكل ما يعرف بالتهاب الحبيبيومي، أهم هذه المتعضيات هي:

المتفطرات السلية - المتفطرات الجذامية

اللولبيات - البرسينيا

### الإفرنجي:

هذا المرض ينجم عن الإصابة باللولبية الشاحبة التي تدخل الجسم عبر مناطق التماس مع المصابين (عادة الأعضاء التناسلية) وتشكل ما يعرف بالقريح ومن ثم تنتشر عبر أعضاء الجسم المختلفة.

يمر المرض عبر أربعة مراحل:

**السفلس الأولي:** وفيه تتشكل عقيدة التهابية مزمنة (القريح) في مكان الدخول تتواجد فيها اللولبيات بأعداد كبيرة وهي معدية بشدة، ونشاهد فيها رشاحة التهابية مزمنة غزيرة خاصة اللمفاويات والمصويرات.

(الشكل ١-٧).



(الشكل: ١-٧)  
الإفرنجي البدئي: قرحة إفرنجية على القضيب

الإفترنجي الثانوي: هذه المرحلة تشاهد بعد ٣-١ أشهر بعد بدء الخمج، حيث يحصل انتشار اللولبيات إلى أعضاء الجسم، وتنتشر سريرياً بطفح جلدي وقرحات أغشية مخاطية وتنتبات ثؤلولية حول الأعضاء التناسلية، كذلك يحصل ضخامة عقد لمفاوية مميزة (الشكل ٧-٢).

الإفترنجي الكامل: يكون المصاب لا عرضياً ولكن حاملاً للمتعضيات.

الإفترنجي الثالثي: وهو يشاهد بعد فترة كمون قد تحصل إلى ٣٠ عاماً، وهو يتميز بنموذجين نسيجين:

❖ يحصل تكاثر بطانة الأوعية الصغيرة مع ارتشاح باللمفاويات (التهاب بطانة الأوعية ---).

❖ أذية النسيج بسبب نقص التروية.

❖ تشكل مناطق تنخر في النسيج بألية فرط الحساسية نمط ٤.

❖ هذه المناطق التي تعرف بالصمغات، وهي مناطق نخر محاطة بالبالعات وصانعات الليف واللمفاويات واليلاسميات. (الشكل ٧-٣).

### ❖ الأخماج الفطرية:

- الكثير من الفطور تقيم على سطح الجلد دون أن تسبب أي إمرضية.

- تقسم الأخماج الفطرية المعرضة حسب نموذج الإصابة إلى:

■ أخماج الجلد السطحية والعميقة.

■ أخماج السطوح المخاطية.

■ أخماج الرئة بالفطور المستنشقة.

■ الأخماج الجهازية.

- يلعب التثبيط المناعي الدور المؤهب الأكبر للأخماج الفطرية.

- أهم الأخماج الفطرية ذات الأهمية السريرية هي:

- إصابة الجلد بالفطور الجلدية، الإصابة بالرشاشيات (الرئة)، والمستحفيات (الرئة - الدماغ)، النوسجات (الرئة).

- يعتمد ارتكاس النسيج تجاه الفطور على نوع الخمج وموقع الإصابة.

وأهم التفاعلات المشاهدة ضد الفطور هي:

- الاستجابة النسيجية الدنيا: وهي مميزة للأخماج الجلدية السطحية بالفطور الجلدية، حيث يشاهد استجابة نسيجية ضئيلة مع توسع أوعية وارتشاح قليل باللمفاويات.

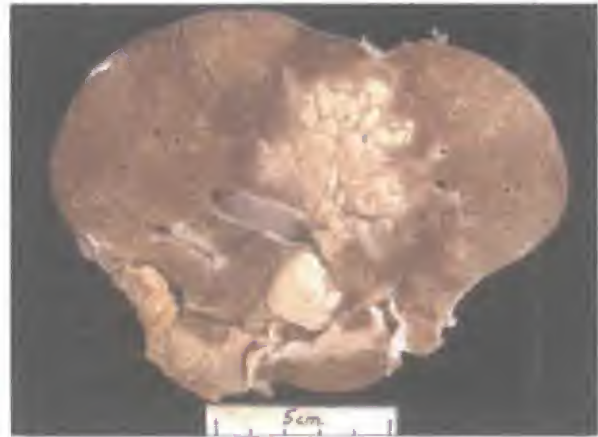
- الإصابة المستحفيات أيضاً تسبب استجابة التهابية محدودة في الرئة والسحايا، ولكن ذلك يعكس التثبيط المناعي لدى المريض في هذه الحالة.

- الاستجابة الالتهابية الحادة: وهي تشاهد في الأخماج في الأغشية المخاطية كالتهاب المري والمهبل بالمبيضات،



(الشكل: ٧-٢)

الإفترنجي الثانوي قرحة سطحية غير منتظمة على الشفة العليا



(الشكل: ٧-٣)

الإفترنجي الثالثي صمغة إفترنجية في الكبد

العوامل  
المناعية

حيث يشاهد توسع وعائي مع رشاحة التهابية شديدة وحتى تقرح. كذلك تشاهد هذه الاستجابة في بداية الأخماج الفطرية الجهازية.

- التفاعل الحبيبي الالتهابي: وهو يشاهد في حالات الفطور الجلدية العميقة وبعض الإصابات الجهازية وتتميز بارتشاح مركزي قيعي بالمعدلات محاط بخلايا ناسجة حبيبية وخلايا عرطلة.

### ❖ الأخماج الفيروسية:

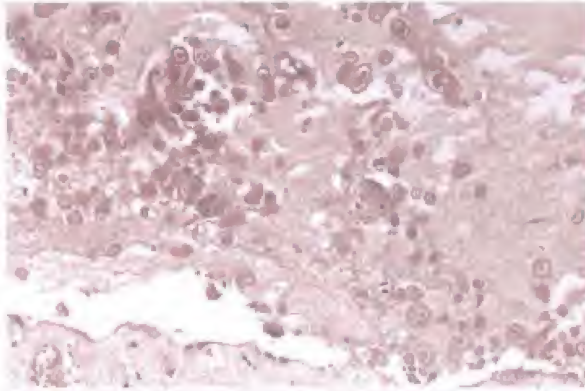
- إن الأخماج الفيروسية عادة ما تسبب أحد ثلاثة نتائج على مستوى الخلية: موت الخلايا - تكاثر الخلايا - الخمج الكامن.

- يعد تنخر الخلايا وموتها أشيع مظاهر الخمج الفيروسي وهي غالباً بسبب التأثير القاتل المباشر للفيروس وبسبب الاستجابة المناعية ضد الخلايا المخموجة.

- فمثلاً بسبب فيروس الحلاّ والحماق: آفات جلدية حويصلية بسبب تنخر الخلايا الظهارية. بينما تتموت الخلايا الكبدية عندما تصاب بفيروس التهاب الكبد بسبب الاستجابة المناعية.

- أما تكاثر الخلايا فيتعرض عند الإصابة بالأنماط المختلفة للفيروس العليمومي الإنساني HPV المسبب للتآليل في مناطق الجسم المختلة، وهي تؤهب للخباثات فيما بعد خاصة في عنق الرحم.

العوامل  
المناعية



(الشكل: ١-٧-١-ب)

مظهر نسيجي للأفات الحلقية  
لاحظ تنخر الخلايا الظهارية والانذخالات الفيروسية



(الشكل: ١-٧-١-أ)

الحويصلات الوصفية للمناق



(الشكل: ١-٧-٢)

الأفات الوصفية للإصابة بفيروس HPV

- الخمج الفيروسي الكامن يشاهد في أمراض عدة حيث يندمج الفيروس مع المادة الوراثية للمضيف وقد يحصل إعادة تفعيل الفيروس في أي وقت، مثل فيروس الحلاّ النطاقي الذي يكمن في العقد العصبية ويتغل بعد فترة طويلة مسبباً إصابات شديدة.

### التشخيص النسيجي للأمراض الفيروسية:

- إضافة للوسائل الحيوية يمكن استخدام الفحص النسيجي للنسج المصابة لتشخيص الخمج الفيروسي، حيث تشاهد الأجسام الاندخالية داخل خلوية في العديد من الأخماج ويمكن تحريها بالمجهر الضوئي أيضاً تستخدم الكيمياء المناعية النسيجية لتحري البروتينات الفيروسية (كتحري بروتينات فيروس الحلاّ البسيط في خزعة نسيج متخر من الدماغ لإثبات التهاب الدماغ الفيروسي)

- كذلك يمكن تحري وجود فيروسات HPV في الجلد وعنق الرحم في عدة حالات

- يمكن استخدام طريقة (PCR التفاعل البوليمرازي السلسلي) لتحري كميات ضئيلة من الفيروسات في خزعة ما.



جدول الأجسام الاندخالية الفيروسية:

المرض	السمات المرضية
CMV	اندخالات داخل خلوية محاطة بهالة
الكلب	اندخالات هيولية مدورة محبة للإيوزين (جسيمات نيجري)
التهاب الكبد B	مظهر الزجاج المنشق في الهيولى
المليساء السارية	اندخالات هيولية محبة للحامض
العدا البسيط	اندخالات داخل نوية محبة للحامض

## ثالثاً: العوامل البيئية في المرض

العوامل  
المناعية

### ❖ أذية الحرارة:

- إن التعرض المباشر للحرارة العالية يؤدي إلى الإصابة بالحروق والتي تختلف درجتها حسب درجة الحرارة ومدة التعرض.
- حروق الدرجة الأولى نادراً ما تتوافق بتأثيرات جهازية رغم كونها مؤلمة، بينما تتوافق حروق الدرجة الثانية والثالثة بتأثيرات جهازية فورية تتجلى بنزوح السوائل ذات المحتوى البروتيني العالي من موقع الحرق مما قد يسبب صدمة بنقص الحجم.
- مضاعفات الحروق تتضمن الخمج الثانوي لموقع الحرق بجراثيم كالعصيات الزرق إضافة لأذية الرئة (متلازمة ARDS).

### ❖ أذية الحرارة المعممة:

1. أذية الحرارة المعممة (فرط الحرارة) تشاهد عند الأشخاص الذين تعرضوا لحرارة عالية لفترة طويلة، حيث يحصل لديهم تشنجات حرارية بسبب اضطراب الشوارد، وقد يشاهد هبوط ضغط، وهذا لا بد من إعاضة السوائل لديهم.

### جدول درجات الحروق:

الدرجة	الوصف
الأولى	تخر بؤري للبشرة، الجزء العلوي للأدمة وملحقات الجلد سليمة
الثانية	يمتد التخر للجزء العلوي للأدمة ملحقات الجلد في الطبقات العميقة للأدمة سليمة.
الثالثة	يمتد التخر عميقاً في الأدمة تشمل الإصابة العضلات حتى المظلم. تخرب ملحقات الجلد كافة

### ❖ أذية البرد:

2. أذية البرد الموضعية تسبب ما يعرف بعضة الصقيع حيث يحصل تقيض وعائي وخثار شرياني وتلخر النسيج.
2. أما نقص حرارة الجسم Hypothermia فهو ناجم عن فشل الاستقلاب الخلوي، بسبب التعرض المديد لدرجات حرارة منخفضة خاصة عند المسنين وعند المصابين بقصور الدرق. وقد يحصل الوفاة بسبب قصور القلب في هذه الحالة.



(الشكل ٧-٦)  
عضة الصقيع في أصابع القدم

## ❖ أذية الإشعاع:

- تأثيرات الأشعة فوق البنفسجية UN: يلعب صبغ الميلانين في الخلايا المتقرنة للجلد دوراً هاماً في حماية الجسم من تأثيرات الإشعاع بالأشعة فوق البنفسجية، لذلك يكون القوقازيون أكثر عرضة لأذية 'الجلد بأشعة الشمس.
- 4. أشيع هذه الأذيات هو حرق الشمس حيث يحصل توسع للأوعية الشعرية في الأدمة مع تنخر في البشرة وتشكل فقاعات في الجلد.
- 5. أشكال مختلفة أخرى من النطفج الجلدي تشاهد في حالات التعرض للإشعاع الشمسي وخاصة ما يعرف بالتهاب الجلد الضيائي.
- 6. لابد من الانتباه إلى عوامل أخرى تتداخل مع أشعة الشمس لإحداث الأذية في بعض الحالات (كالتعرض لبعض المحببات) والإصابة بالذآب الحمامي الجهازى
- 7. كذلك تلعب الأشعة فوق البنفسجية دوراً في إحداث الخباثات الجلدية المختلفة بآلية تخريب الـ DNA في الخلايا البشرية (خاصة السرطانة قاعدية الخلايا والميلانومات الخبيثة).
- 8. هناك حالة تعرف بجفاف الجلد المصطبغ Xeroderma Pigmentusum وهي تورث بآلية جسمية مقهورة وفيها يحصل عوز وراثي في الأنزيم المسؤول عن ترميم الـ DNA وبالتالي يتطور لدى المصابين أورام وخباثات جلدية في الطفولة المبكرة إثر التعرض لأشعة الشمس.

العوامل  
المناعية

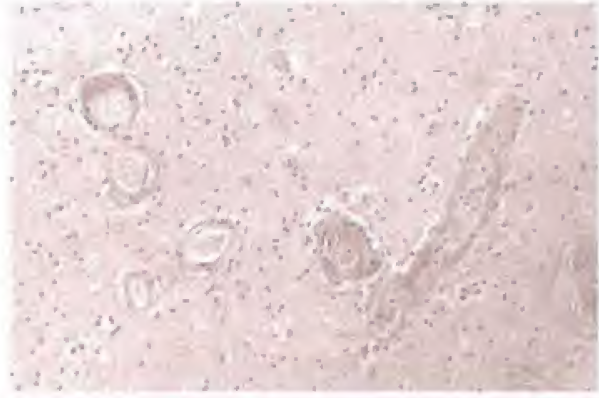
## ❖ أذية الإشعاعات المؤينة:

- هناك عدة أنماط من التعرض للإشعاعات المؤينة:
- 1- تعرض مديد بطيء لكامل الجسم: وهو عادة بسبب التعرض لمصادر إشعاع صناعية، ومن أهم هذه المصادر هو غاز الرادون الفعال إشعاعياً وهو يشتق من الصخور القاسية.
- 2- التعرض المفاجيء لكامل الجسم: وهو عادة من مصادر صناعية أو عسكرية.
- 3- التعرض الموضعي بجرعة عالية: وهو عادة بسبب التعرض للعلاج للأشعة (علاج الأورام).
- إن الاستجابة السريرية لتشعيع كامل الجسم: تختلف من لاشيء إلى الوفاة السريعة، وهو ما يعتمد على الجرعة.

### جدول الاستجابات السريرية لتشعيع كامل الجسم:

جرعة ٦-٢ غراي	التأثيرات الدموية: ■ فرط تصنع نقي العظم ■ نقص الكريات البيض - نقص الصفيحات - فقر الدم ■ الوفاة بسبب الأخماج بسبب المناعة
جرعة ٢-٥.٠ غراي	■ وهن - غثيان - إقياء ■ تساقط شعر ■ نقص عابر في العدلات واللمفاويات
جرعة ٣-١٠ غراي	التأثيرات الهضمية: تموت ظهارة الأمعاء 3 - 4 غراي - تستعاد وظيفة الأمعاء بعد عدة أشهر 3 - 5 غراي - تحصل الوفاة بعد عدة أسابيع 8 - 10 غراي - الوفاة في عدة أيام بسبب نقص السوائل
جرعة 10 غراي	المتلازمة الدماغية: ■ التخرنق النزقي للدماغ ■ وفاة خلال عدة ساعات ■ اختلاجات، سبات، تخليط ذهني

- على المستوى الخلوي فإن التأثير الأساسي للإشعاعات المؤينة هو على DNA
- الخلايا حيث تتحرر الكرومات من النسيج التي يخترقها الإشعاع وتولد جذور حرة تتفاعل مع DNA وتسبب انكسارات فيه مع تبادل مواقع صبغية.
- تكون الخلايا ذات معدل الانقسام العالي أكثر حساسية للورم وهو ما يفيد في علاج الأورام الخبيثة المؤلفة من خلايا سريعة التضاعف باستخدام الإشعاعات المؤينة.
- أيضاً تحدث تبدلات في الأوعية بعد التعرض للإشعاع حيث يتطور تنخر فيبريني مع استحالة هياكلية في الجدر
- يمكن تلخيص التأثيرات الحادة والمزمنة للتعرض للإشعاع في الجدول التالي:



(الشكل: ٧-٧)  
الآلية فورية نتيجة الإشعاع  
لاحظ التنخر الفيبريني والاستحالة الهياكلية

العوامل  
المناعية

#### جدول التأثيرات الحادة و المزمنة للإشعاع في النسيج المختلفة

النسيج	التأثير الحاد	التأثير المزمن
الجلد	الوذمة والتؤسف	التصبغ - السرطان
العظم	-	انغلاق المشاشات الباكر
نقي العظم	نقص تصنع النقي	عند الأطفال ايضاض الدم
المبايض والخصى	تخرب الخلايا المنتشة	الضمور و التليف
الرئة	ذات الرئة الإشعاعية	-
الأمعاء	تنخر المخاطية	تليفات وتصبغات تحت
الكلية	التهاب الكلية الشعاعي	المخاطية القصور الكلوي المزمن
الدماغ	وسن عابر	تأخر روحي عند الأطفال
العين	-	الساد
الأذن	-	الصمم
الدرق	-	قصور الدرق

#### ❖ أذية السموم الكيميائية:

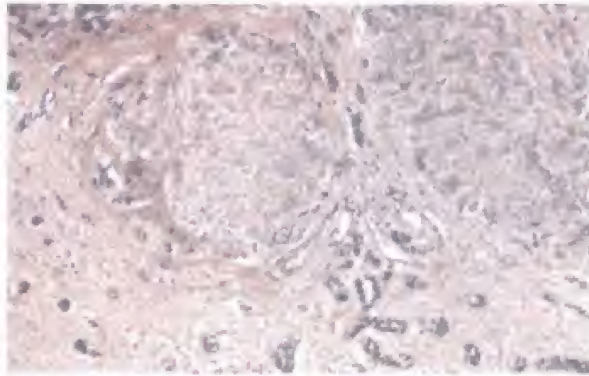
- العديد من السموم الكيميائية تدخل الجسم بطرق مختلفة مسببة أذية للخلايا إما بسمية مباشرة أو عبر توليد استجابة مناعية مؤذية.
- من هذه السموم:

- الكحول الإيثيلي: وهو يستهلك بشكل واسع في العديد من المجتمعات وهو يسبب انسهماً حاداً (يتجلى بالسيات والتهاب المعدة والكبد الكحولي الحاد) و انسهماً مزمناً (يتجلى بقصور الكبد وقصور القلب والتهاب البنكرياس واعتلال الأعصاب والعتاهة الدماغية).



(الشكل: ٧-٨)  
التهاب الكبد الكحولي





(الشكل ٧-١)

الهيموكروماتوز

تاوين بيرل يظهر ترسيبات الحديد في النسيج وبارون لوز

العوامل  
المناعية

- المعادن الثقيلة، كالحديد والنحاس الذين يتراكمان في الجسم نتيجة لأخطاء استقلابية ولادية مسببين داء (الصباغ الدموي) (تراكم الحديد) وداء ويلسون (تراكم النحاس).
- أيضاً الرصاص والألمنيوم والذهب تسبب أذية للجسم بأليات مختلفة.
- السموم الزراعية: كالمبيدات الحشرية (خاصة مركبات الفوسفور العضوية التي تلعب دوراً كمثبطات للأسثيل كولين استراز مسببة تأثيرات خطيرة).

## رابعاً العوامل التغذوية والمرض

- حيث يشكل سوء التغذية أحد أهم مسببات الأمراض في العالم الثالث بينما يسبب الإفراط في التغذية أمراضاً من نمط آخر في العالم الصناعي.
- الغذاء الطبيعي يجب أن يوفر الطاقة و البروتينات والحموض الدسمة والفيتامينات والمعادن، ويحدث سوء التغذية (المخمصة Starvation) إما بسبب نقص الوارد أو بسبب سوء الامتصاص وبالتالي يحصل استهلاك لمدخرات الجسم في الكبد والعضلات والنسيج الشحمي حيث تستخدم البروتينات في توليد الطاقة مما يسبب ضياع الكتلة العضلية ونقص أحين المصل.
- أما العوز الفيتاميني فهو يلعب دوراً في العديد من الأمراض كما يوضح الجدول التالي:

الفييتامين	الوظيفة	مظاهر العوز
A	وظيفة الشبكية نمو الخلايا الظهارية	العمى - جفاف الجلد
B1 (الفييتامين)	متمم أنزيمي	داء البري البري - اعتلال الدماغ لفيرنكة
B2 (الريبوفلافين)	متمم أنزيمي	التهاب جلد، التهاب لسان، اعتلال عصبي، التهاب قرنية
B6 (بيريدوكسين)	متمم أنزيمي	اختلاجات
B12 (كوبالامين)	اصطناع الحموض النووية	إصابة عصبية + فقر دم كبير خلايا
التياسين	متمم أنزيمي	داء البلاغرا (إسهال + التهاب جلد + عتامة)
الفولات	متمم أنزيمي في الحموض النووية	فقر دم كبير الخلايا ضمور معدي
C	عامل مساعد في الهدرلة	داء الاسقربوط (البثع)
D	امتصاص الكلس والفوسفور	الخرق - تلين العظام
E	مضاد أكسدة	تكس نخاعي مخيخي
K	مساعد في عملية التخثر	اضطرابات نزفية

- البداية أيضاً هي مصدر للعديد من الأمراض، وهي تنجم عن استهلاك الغذاء بكميات تتفوق متطلبات الجسم، فهي ترتبط بالإصابة بعدة أمراض:
- الداء السكري النمط الثاني - فرط شحوم الدم - الداء القلبي الإكليلي - التكس العظمي - ارتفاع التوتر الشرياني.



## القسم الثاني





## الفصل الأول: أمراض الدم

## أمراض الدم

## ❖ مقدمة:

يتكون الدم عند الجنين في البدء في اللحمية المتوسطة الجزر الدموية، فيما بعد يشكل هذا الميزانشيم بطانة الأوعية الدموية لنقي العظام و العقد اللمفية و الطحال والكبد مع المحافظة على وظيفته المكونة للدم. أما عند البالغ فإن وظيفة تكوين الدم تصبح محصورة بنقي العظام. بشكل عام يمكن تقسيم آفات الدم ضمن مجموعتين كبيرتين:

- ١- آفات السلسلة الحمراء: التي تتضمن فاقات الدم وكثرة الحمر.
- ٢- آفات السلسلة البيضاء: والتي تتضمن الالبيضايات وعدداً من الآفات الخمجية (كداء وحيدات النوى).

## أولاً: آفات السلسلة الحمراء

## ❖ ١. فاقات الدم Anaemias

## ١ - التعريف و الأسباب:

إن فقر الدم يمكن أن يعرف كنقص في كتلة الكريات الحمر الجواله، وهو ما يمكن تحريره بتحليل الدم المحيطي (نقص الخضاب و الهيماتوكريت، نقص تعداد الكريات الحمر). تحدث العديد من التغيرات البيوكيميائية استجابة لنقص القدرة الحاملة للأوكسجين حيث تنقص ألفة الخضاب للأوكسجين ويزداد إنتاج القلب. يوضح الجدول المجاور أهم أسباب فقر الدم.

أسباب فقر الدم:

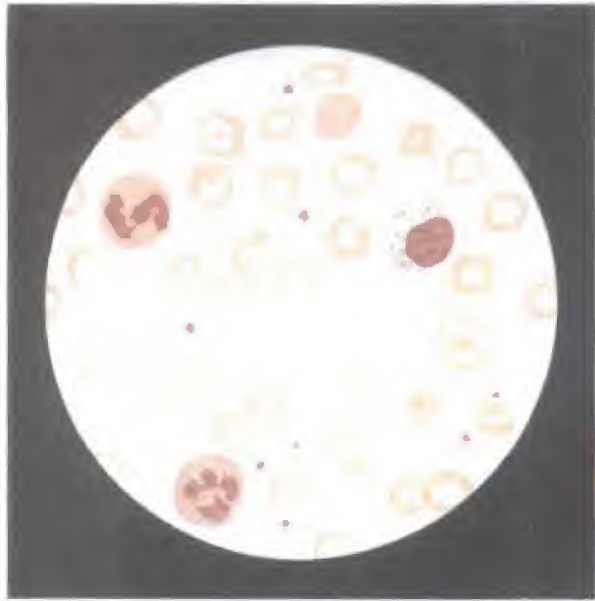
نقص في إنتاج الكريات الحمر	عوز الحديد، فيتامين ب١٢، حمض الفوليك
	عسر تصنع النقي
	فقر الدم اللاتنسجي
	فقر الدم بالأرومات الحديدية
	ارتشاح النقي
زيادة تخرب الكريات الحمر	شذوذات في الكرية الحمراء: فقر الدم المنجلي، تكور الحمر، الثلاسيميا
	فقر الدم الانحلالي
	انحلال الدم المناعي الذاتي
	فرط، الملحالية.

## ١- فقر الدم بعوز الحديد Iron deficiency anemia

إن الأسباب الأكثر شيوعاً لفقر الدم بعوز الحديد تتضمن نقص الوارد خاصة عند الحوامل و المراهقين أو صياغ الدم بسبب النزوف المزمنة و خاصة الهضمية. إن المظاهر المرضية تحت المجهر تتميز بصغر الكريات الحمر مع نقص الصباغ فيها.

سريريا فإن فقر الدم بعوز الحديد يتميز إضافة لمظاهر فقر الدم العامة بأعراض منها: الأظافر الملعقية و التهاب اللسان الضموري.

تظهر اللطاخة الدموية في حالة فقر الدم بعوز الحديد نقصاً في عدد الكريات الحمر، وتكون الكريات الحمر صغيرة الحجم ناقصة الصباغ، مع أشكال دمعية وعصوية، واختلاف في الأشكال (صغيرة وكبيرة) مع كثرة الكريات الحمر الفتية، كما هو موضح في الشكل: ١.١.١.



أمراض الدم

٢- فقر الدم (الضخم الأرومات) megaloblastic anemia  
هذه الحالة التي كانت تسمى بفقر الدم الخبيث ناجمة عن عوز في الفيتامين B12 أو حمض الفوليك.

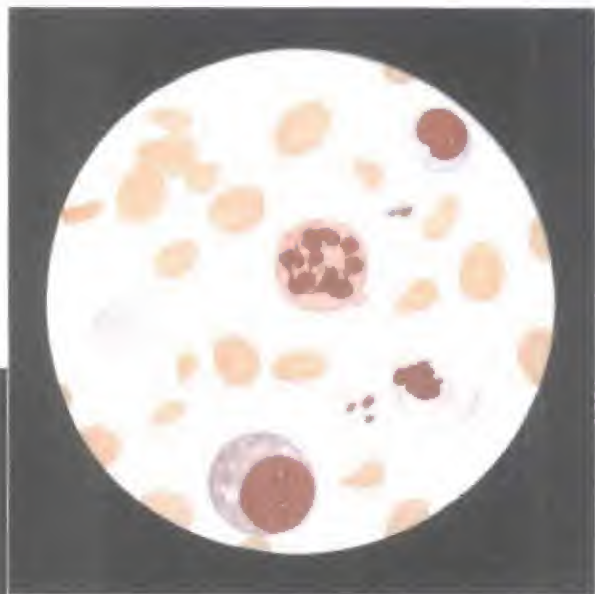
إن الآلية المسؤولة عن عوز الـ B12 تتلخص في أضرار موجبة للخلايا الجدارية في المعدة المسؤولة عن إفراز العامل الداخلي الضروري لامتصاص الـ B12 كذلك فإن استئصال المعدة سبب هام لذلك.

إن الآلية البيوكيميائية لهذه الآفة تتلخص في فشل اصطناع الـ DNA نتيجة لعوز الـ B12 أو الفولات.

تحت المجهر: إن الكريات البيض و الحمر العملاقة مفرطة التخصص هي المظاهر المميزة لهذه الآفة كما هو موضح في الشكل: ٢.١.١.

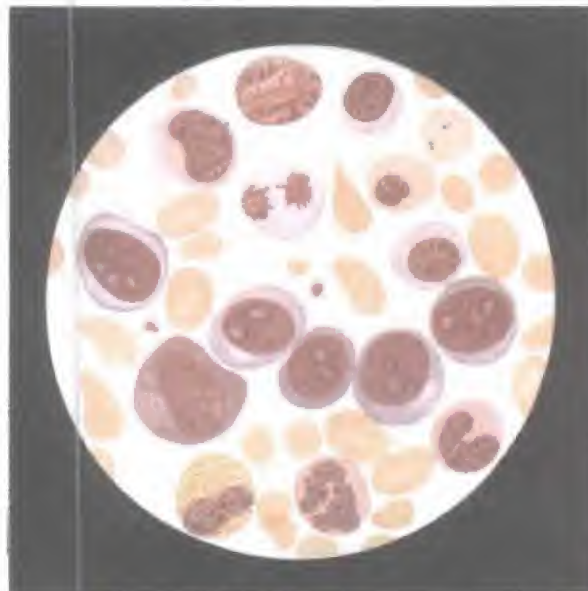
إن عوز Vit B12 أو الفوليك يسبب تشكل الأرومات الضخمة في النقي وهذا ما تشاهده في الشكل: ٢.١.١.

(الشكل: ١-١-١) ↑  
فقر الدم بعوز الحديد (لطاخة دموية)  
تظهر اللطاخة الدموية في حالة فقر الدم بعوز الحديد نقصاً في عدد الكريات الحمر، وتكون الكريات الحمر صغيرة الحجم ناقصة الصباغ، مع أشكال دمعية وعصوية، واختلاف في الأشكال



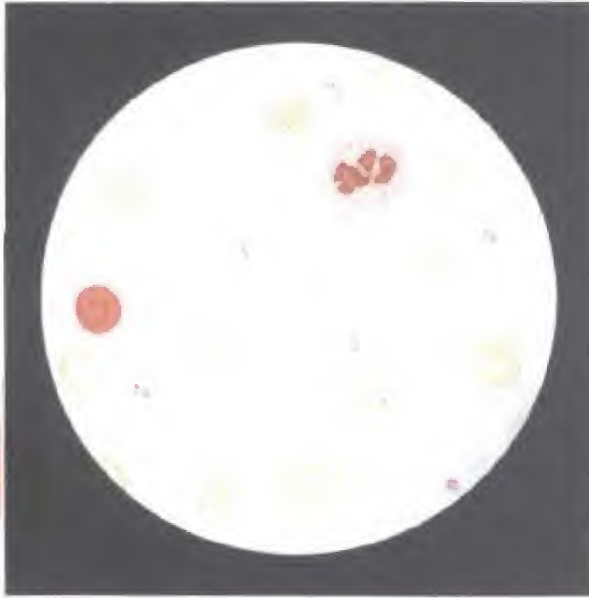
(الشكل: ٢-١-١) ↑  
فقر الدم بكبير الخلايا (لطاخة دموية)  
إن هذا العرض ينجم عن عوز فيتامين B12، ويتظاهر بكريات حمر كبيرة الحجم مختلفة الشكل والحجم وكريات حمر لثنية تحوي جسيمات هاول جولي، أما الكريات البيض فتتبدى زيادة في تخصص النوى =

(الشكل: ٢-١-١) ←  
فقر الدم بكبير الخلايا (نقي)  
إن الحصة المميزة لفقر الدم اللبيل في النقي هي توليد الأرومات الضخمة (Megaloblasts) بنسبة تزيد على ٢٪ مع ملاحظة أشكال انقسامية لهذه الخلايا





## ٢- فقر الدم في التسمم بالرصاص Anemia in Lead poisoning



(الشكل: ١-٦-٤)

فقر الدم بالتسمم بالرصاص (الخلايا الدموية)

إن الصفة المميزة في اللطاخة الدموية في حال التسمم بالرصاص هي الكريات الحمر المرقطة المحيطة للأساس وهي تظهر لتأثير السمي للرصاص على الكريات الحمر الفتية

إن أهمية هذه الحالة تكمن في تضيقها عن فقر الدم بموز الحديد كونها تعطي مظاهر مشابهة (فقر الدم صغير الكريات ناقص الصباغ).

إن الكريات الحمر المرقطة هي أحد المظاهر المميزة للتسمم بالرصاص وإن وجودها يجب أن يستدعي استقصاءات أخرى لإثبات التسمم بالرصاص (الشكل: ٤.١.١).

## ٤ - فقر الدم الكروي الخلايا spherocytic anemia

- هذه الحالة تورث كصفة جسمية قاهرة حيث يفتقر بروتين السبكترين في غشاء الكرية الحمراء مما يفقدها شكلها القرصي مسبباً انحلال الكريات في الطحال، وتظهر اللطاخة المحيطية كريات حمر متعددة الاصطباغ، مختلفة الأشكال، مكورة تأخذ الصباغ بشدة دونما شحوب مركزي مع ارتفاع في تعداد الشبكيات (الشكل: ٥.١.١).

إن الصفة المخبرية المميزة لهذه الآفة هي فرط هشاشة الكريات الحمر في اختبار الحلولية.

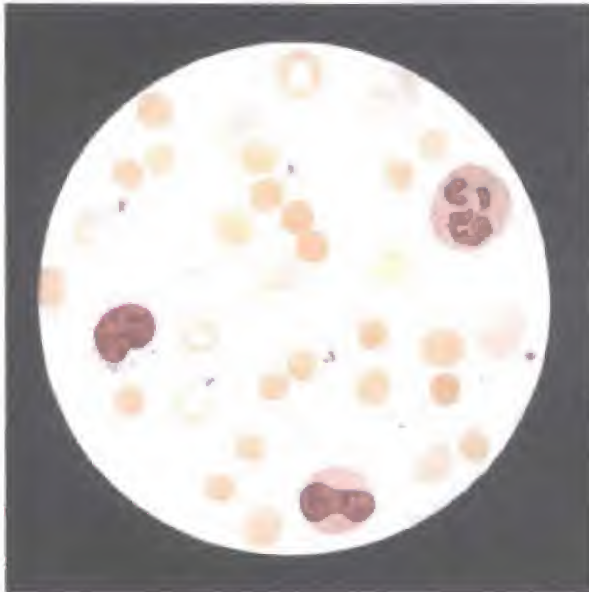
إن استئصال الطحال يفيد كثيراً في هذه الحالة.

## ٥- فقر الدم المنجلي Sickle cell anemia

هذه الحالة التي تورث كصفة جسمية قاهرة تنجم عن عيب في بنية الخضاب حيث يشكل الخضاب S المميب أكثر من ٥٠ ٪ من نسبة الخضاب.

إن الكريات الحمر المنجلية هي كريات صملة لا تغير شكلها عند المرور في الأوعية الدقيقة مما يسبب نوبات مؤلمة من الانحلال أو التمنجل.

إن الكريات المنجلية تصبح أكثر وضوحاً تحت المجهر عند إضافة مادة مرجمة إلى المحضر (الشكل: ٦.١.١).



(الشكل: ٥-١-٥)

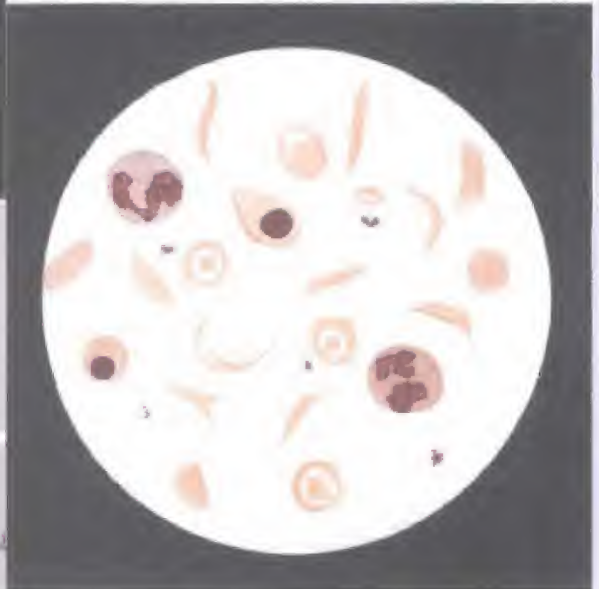
تكرور الحمر (الخلايا الدموية)

إن تكرور الحمر الوراثي هو لاضطراب يعزى لعوز وراثي في بروتين السبكترين مما يسبب تحولاً في شكل الكرية من مقعر الوجهين إلى كروي وبالتالي انحلالها داخل المنعرج، وتظهر اللطاخة المحيطية كريات حمر متعددة الاصطباغ، مختلفة الأشكال، مكورة تأخذ الصباغ بشدة دونما شحوب مركزي مع ارتفاع في تعداد الشبكيات

(الشكل: ٦-١-٦)

فقر الدم المنجلي (الخلايا الدموية)

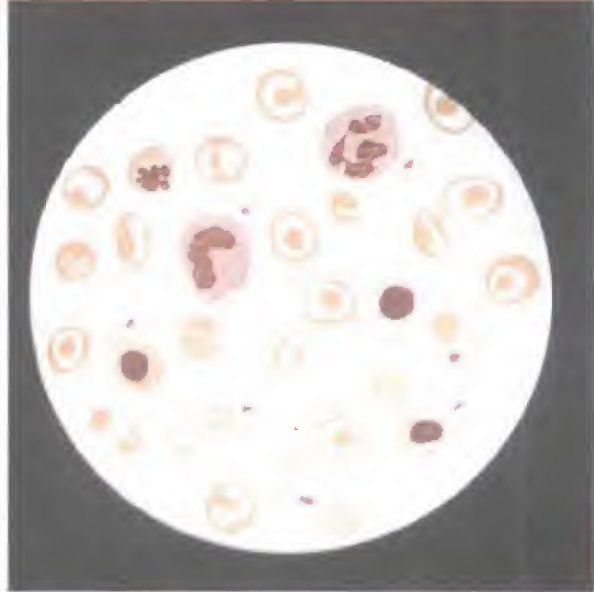
إن هذا المرض الوراثي الناتج عن الخضاب S يتميز بكريات منجلية متطاولة ومعوجة عادة ما تتحلل داخل الطحال



## ٦ - الثلاسيميا- فقر دم البحر المتوسط

### Mediterranean anemia

حالة وراثية أخرى يعجز فيها الجسم عن إنتاج الخضاب **A** الكهلي مما يسبب ارتفاع الخضاب الجنيني **F**. إن للثلاسيميا عدة أشكال تختلف في شدتها بين الشكل المميت و الشكل اللاعرضي. إن الموجودات المخبرية قد تتشابه أحيانا مع فقر الدم بعوز الحديد و لكن الفحص المجهرى يظهر الموجودات المميزة وخاصة الكريات الهدفية (الشكل: ٧.١.١).



أمراض الدم

## ٧ - فقر الدم اللاتنسجي Aplastic Anaemia

إن فقر الدم اللاتنسجي هو فشل خلايا النقي الجذعية في إنتاج الخلايا الدموية مما يسبب نقصاً شاملاً في عناصر الدم حيث تستبدل خلايا النقي بالشحم. كثير من هذه الحالات مجهول و الجدول يوضح بعض الأسباب.

(الشكل: ٧-١-٦)

فقر دم البحر الأبيض المتوسط (الطلة دموية)

هذا قيد يمثل كريات حمراء ناقصة صبغة وهدفية الشكل مع اختلاف الأحجام والأشكال ووجود كريات حمراء منواة

١. التشعيع

٢. الأدوية المضادة للأورام

٣. أدوية

كلورامفينكول، الذهب، مضادات الالتهاب غير الستيرويدية

بارفوسفيروس، HIV

٤. فيروسات

## أسباب فقر الدم اللامصنع

## ٨- عسر تصنع النقي

إن متلازمات عسر تصنع النقي هي أمراض تحدث في الكهولة المتأخرة حيث يحدث إنتاج لنسائل من خلايا جذعية شاذة. هذه الخلايا الشاذة هي خلايا معيبة تتخرب بشكل سريع حيث يتطور فقر الدم و نقص الكريات الشامل. إن خطورة هذه الحالة تكمن في احتمال تطورها نحو ابيضاض الدم في ٤٠٪ من الحالات. يظهر فحص نقي العظم أرومات تقوية شاذة و طلائع الكريات الحمراء الشاذة. يظهر الجدول تصنيفاً لمتلازمات عسر تصنع النقي:

- فقر الدم المعند.
- فقر دم معند مع أرومات حديدية.
- فقر دم مع فرط الأرومات.
- فقر دم معند مع أرومات في طور التحول.
- ابيضاض الدم النقوي الوحيدى المزمن.

## ٩- آفات الدم الانحلالية

إن آفات الدم الانحلالية تتميز بنقص عمر الكرية الحمراء. إن هذا يقود لتطور فقر الدم و ارتفاع الشبكيات و ضخامة الطحال و ارتفاع البيلوربين غير المقترن مع فرط تصنع السلسلة الحمراء في النقي.



إن أسباب انحلال الدم تقسم إلى سببين:

- ١- عوامل داخل الكرية الحمراء كعيوب الغشاء الخلوي وعوز أنزيمات (مثل G6PD) أو شذوذات الخضاب.
  - ٢- عوامل خارج الكريات الحمراء وخاصة انحلال الدم المناعي الذاتي.
- بالإضافة إلى التخرب الميكانيكي للكريات الحمر في حالات مثل الصمامات الصناعية في القلب.

#### أ- انحلال الدم المناعي الذاتي:

في هذه الحالة تهاجم الأضداد التي يشكلها الجسم الكريات الحمر باليات معقدة لا يزال سببها الحقيقي مجهولاً يمكن تقسيم هذه الأضداد إلى أضداد باردة تعمل في حرارة منخفضة وأخرى حارة.

يوضح الجدول أشكال فقر الدم المناعي الذاتي:

مجهول السبب (٥٠٪).	فقر دم انحلالي مناعي بالأضداد الدافئة
لمفوما هودجكن.	و هي أضداد من نوع IgG حيث تتخرب
الذآب الحمامي الجهازى.	الكريات في الطحال
ابيضاض الدم النقوي المزمن.	
أخماج فيروسية.	
انحلال الدم دوالي المنشأ (لثا مثل دوبا، كينيدين)	
مجهول السبب.	فقر دم انحلالي مناعي بالأضداد الباردة
داء وحيدات النوى الخمجي.	و هي أضداد من نوع IgM حيث تتخرب
دات الرئة بالمفطوات (الميكوبلازما).	الكريات الحمر في خلايا كويكر في الكبد
لمفوما هودجكن	

#### ب- تنافر زمر الـ (RH) عند الوليد:

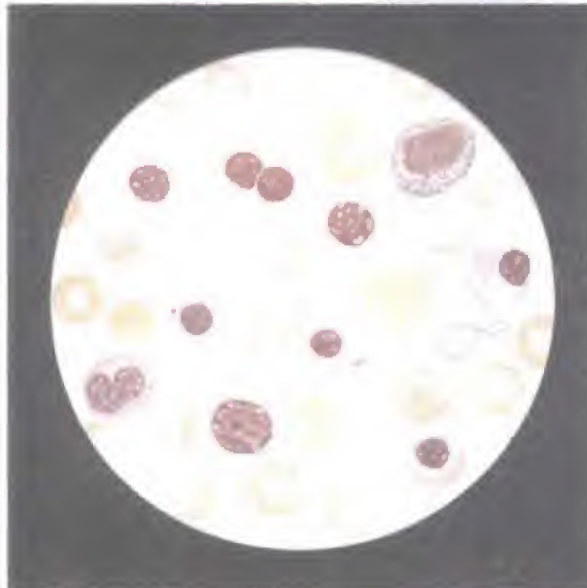
هناك حالة أخرى هي انحلال الدم عند الوليد بسبب تنافر زمر RH مع الأم حيث تعبر الأضداد التي تشكلها الأم المشيمة و تهاجم كريات حمر الوليد. (الشكل: ٨.١.١)

#### ❖ أ. كثرة الحمر:

هي زيادة في كتلة الحمر الجواله في الدم و هو ما يمكن تحريه مخبرياً بارتفاع الهيماتوكريت.

كثرة الحمر الثانوية تشاهد في حال نقص أكسجين الدم وخاصة المصابين بأمراض الرئة الانسدادية المزمنة أو آفات القلب الولادية. كذلك تشاهد كثرة الحمر بشكل طبيعي عند الذين يعيشون في المناطق المرتفعة بسبب نقص تركيز الأكسجين الجزئي. أما كثرة الحمر الحقيقية أو اليدئية فهي آفة تصنف ضمن أمراض النقي التكاثرية.

إن أهم المضاعفات هي تلك الناجمة عن فرط لزوجة الدم وخاصة الخثرات الدماغية.



(الشكل: ٨-١-١)

تنافر زمر الـ (RH) عند الوليد: (الطاقة دموية)

إن هذا الداء الناجم عن تنافر زمر RH يتظاهر في الطاقة التنموية بكثرة في أرومات الحمر السوية والتشبيكات. أيضاً تلاحظ جسيمات هلال-جولي في هذه الأرومات وأحياناً لشكل خاتمى، كما تبدي بعض الكريات الحمر ترقطت محبة للأساس يشاهد أيضاً كريات بيض غير ناضجة وفي مراحل مختلفة



## ثانياً: أمراض السلسلة البيضاء

إن اضطرابات الكريات البيض هي على نوعين:

- اضطرابات في العدد زيادة أو نقصاناً، فالزيادة في عدد الكريات البيض منها ما هو ارتكاس لحالة إنتانية في الجسم ومنها ما هو تكاثر ورمي مهدد للحياة (إبيضاض الدم) أما النقصان فيشاهد في العديد من الحالات التي يتوقف فيها نشاط النقي (كفقر الدم اللامضغ ونقص تصنيع النقي).
- اضطرابات في الوظيفة: وهو غالباً ما يعود لأمراض جهازية كالداء السكري والمعالجة بالستيرويدات و القصور الكلوي إضافة لبعض المتلازمات الخلقية النادرة (كمتلازمة ويسكوت - ألدريخ أو متلازمة جوب).

### I) الآفات غير الورمية للسلسلة البيضاء:

#### ١ - الانسمام الدموي:

في هذه الحالة تغزو الجراثيم الدم و تتكاثر فيه مما يثير ارتكاساً شديداً يتجلى بارتفاع في عدد الكريات البيض على حساب العدلات مع زيادة في تحييب الكريات البيض التي تسمى بالعدلات السمية (الشكل: ٩.١.١).

إن هذه الصورة للطخا محيطة لشخص مصاب بانسمام دموي بالمكورات السحائية تظهر التغيرات السمية في العدلات مع ظهور المكورات المزروجة المبتلعة داخل بعض الكريات، وزيادة في التحييب، أيضاً تظهر عدلات فتية وهو ما يصطلح بتسميته انزياحاً للأيسر في الصيغة الدموية.

#### ٢ - الارتكاس الالتهابي Leukemoid reaction

هو حالة ترتفع فيها عدد الكريات البيض بشكل مشابه لإبيضاض الدم نتيجة لبعض الأحماج أو تالياً لنزف حاد، إن التمييز بين هذه الحالة و الإبيضاض يكون بدراسة النقي. وفي الشكل (١٠.١.١) يشاهد الكريات البيض بمراحل مختلفة من النضج مع تغيرات سمية في العدلات وكثرة البالعات التي ابتلع بعضها الكريات الحمر والصفائح.

#### ٣ - داء وحيدات النوى الإلتاني

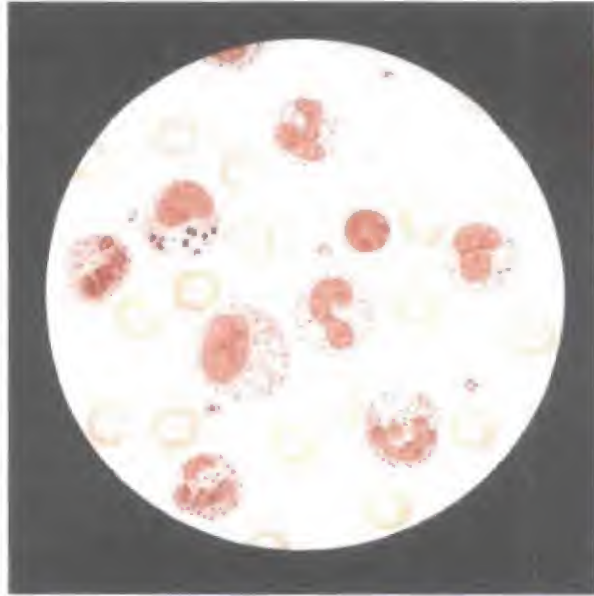
#### Infectious mononucleosis

هذه الحالة الناجمة عن خمج اللمفاويات البائية بفيروس ابشتاين بار تتميز سريرياً بضخامة عقدية مع ضخامة طحال و طفق جلدي أما عند فحص اللطخة الدموية فتظهر اللمفاويات الشاذة المسيطرة على الصيغة الدموية و هي تتميز بصفات يظهرها الشكلان (١١.١.١) (١٢.١.١).

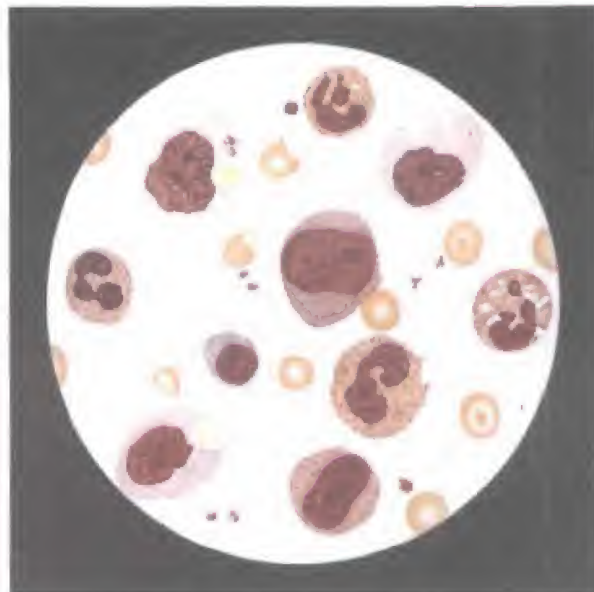
(الشكل: ٩-١-١)

ارتكاس لبيضاض (لطخة دموية)

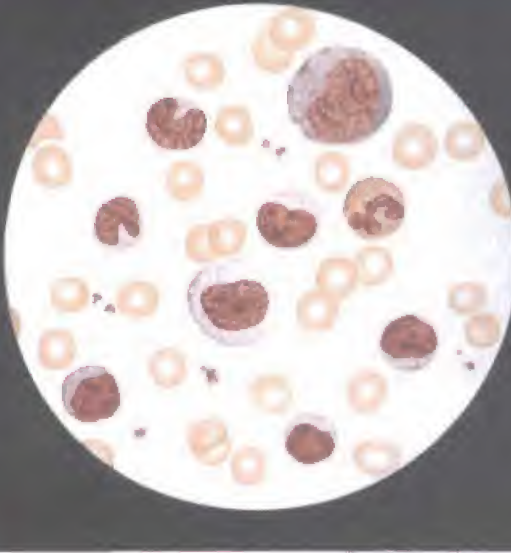
إن الارتكاس الالتهابي هو حالة ترتفع فيها الكريات البيض بشكل كبير مشابه لإبيضاض الدم نتيجة لبعض الأحماج أو تالياً لنزف حاد، وفي هذا الشكل يشاهد الكريات البيض بمراحل مختلفة من النضج مع تغيرات سمية في العدلات وكثرة البالعات التي ابتلع بعضها الكريات الحمر والصفائح



(الشكل: ٩-١-١)  
العدلات الانسمامية (الطخة دموية)  
Toxic neutrophils



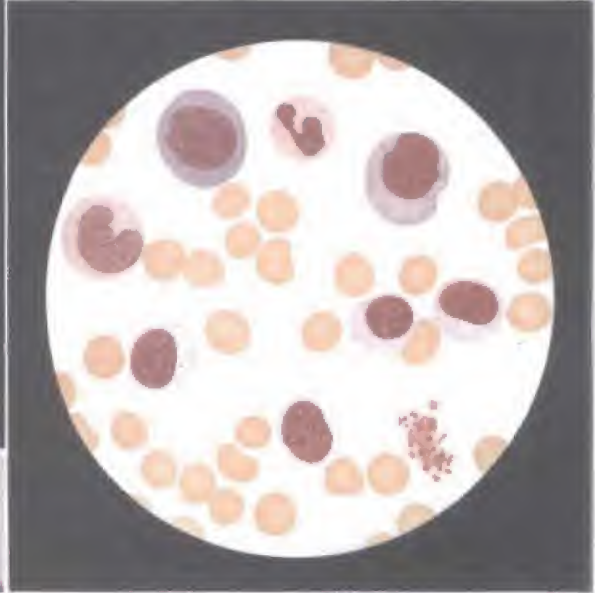
إن الإثبات المخبري لهذه الحالة هو باختبار بول- بونيل الذي كان يجري قديماً أما حديثاً فيتم الكشف عن أضداد الفيروس ابشتاين- بارلثبات التشخيص.



(الشكل ١-١-١٢)

داء وحيدات النوى الانتاني (الطائفة الدموية)

تظهر الطائفة الدموية هنا ازدياداً في عدد اللمفاويات التي تضخم بعضها مع تكثف في الكروماتين وهويولى محبة للأساس بشدة ونواة بشكل حبة الفاصولياء، معظم هذه الخلايا تظهر فجوات في الهويولى ولحياناً في الفجوة



(الشكل ١-١-١١)

#### ٤ - كثرة الحمضات Eosinophilia

إن نسبة الكريات المحبة للحامض في الصيغة الدموية تتراوح بين ١-٥% ولكنها ترتفع بشكل كبير في العديد من الأمراض وخاصة الأمراض الطفيلية (كما في الشكل)، كذلك في حالة فرط الحساسية (كالربو، وحصى الكلى) إضافة لبعض الحالات الورمية (الإبيضاض النقوي المزمن وداء هودجكن)، وبعض الحالات الأخرى كالتهاب الأوعية. كما هو موضح في (الشكل: ١٣، ١٠، ١).

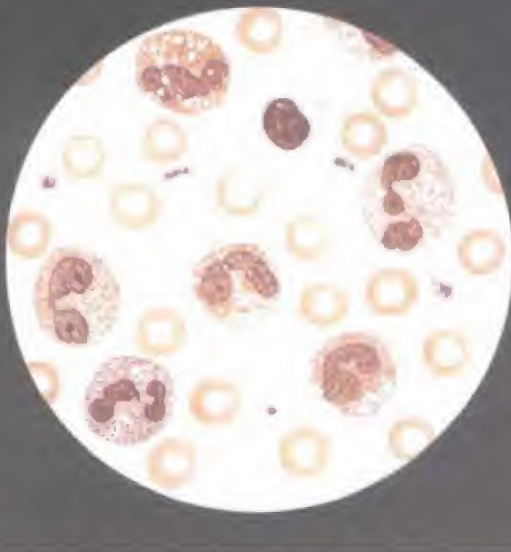
#### II) الآفات الورمية للكريات البيض

التصنيف:

تصنف هذه الآفات في ٤ مجموعات

- ١- الإبيضاضات وآفات النقي التكاثرية وهي تنشؤات خبيثة تشتق من خلايا نقي العظم حيث تتسرب الخلايا الخبيثة إلى الدم ومن ثم تغزو النسيج الأخرى ثانوياً.
- ٢- أورام الخلايا المصورة: وهي تنشؤات تشتق من الخلايا البائية ذات التمايز النهائي المفرزة للقلوبولينات المناعية.
- ٣- أورام الخلايا الناسجة: وهي تنشؤات تنشأ على حساب الخلايا الناسجة خاصة خلايا لانغرهانس
- ٤- اللمفومات: وهي تنشؤات تتطور داخل العقد و النسيج اللمفاوية أي خارج النقي.

إن الحدود بين هذه التصنيفات ليست قطعية وبعضها يتداخل مع البعض الآخر فبعض اللمفومات مثلاً قد تأخذ منحى شبيهاً بالإبيضاض وهكذا.



(الشكل ١-١-١٣)

كثرة الحمضات (الطائفة الدموية)

إن هذه الطائفة هي لمرض مصاب بداء الخبيثات حيث يشاهد كثرة في الخلايا الحمضية والتي تشكل هنا معظم الصيغة الدموية للكريات البيض



## أ- ابيضاض الدم Leukemia

الايبيضاضات هي أشيع الآفات التنشؤية حيث تصيب واحداً من كل عشرة آلاف شخص .

إن الصفات العامة للإبيضاض هي تكاثر خلايا النقي بشكل سرطاني مشكلة خطأ خلوياً أو أكثر و من ثم دوران هذه الخلايا الورمية في الدم المحيطي في معظم الحالات وليس كلها و غزو النسيج الأخرى كما يحدث تثبيط لعناصر النقي الأخرى مما يقود لأعراض فقر الدم و النزف و كثرة الأضماج كما في الأشكال (١٤.١.١) و (١٥.١.١).

### تصنيف الابيضاضات:

إن الابيضاضات تقسم بشكل عام إلى حادة و مزمنة.

فالايبيضاضات الحادة تتميز بتكاثر مايعرف بالخلايا الأرومية و هي خلايا غير ناضجة إن الابيضاضات الحادة ذات سير سريع و مميت بشكل خاطف.

أما الابيضاضات المزمنة: و هي تتميز بتكاثر خلايا أكثر نضجاً و في مراحل مختلفة من التطور إن سير هذا النوع بطيء نسبياً ولكن يمكن له أن يتطور إلى شكل حاد وأكثر عدوانية كذلك تقسم الابيضاضات إلى لمفاوية و نقوية حسب نوع الخلية المتكاثرة.

## ١ - الابيضاض النقوي الحاد Acute myeloid leukemia

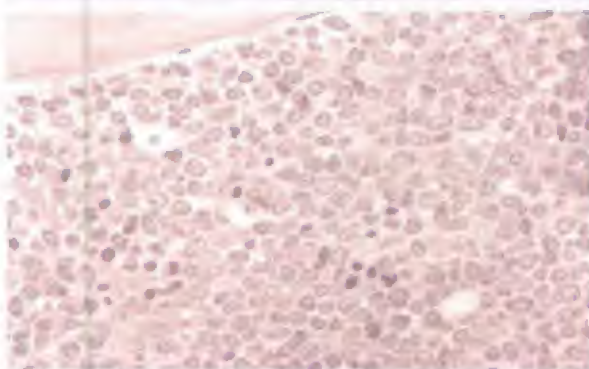
هذه الحالة تتميز سريرياً بأعراض الابيضاض الكلاسيكية من حرارة و تعب و نزوف و أضماج متكررة و فقر دم مع ضخامة طحال و عقد لمفاوية.

وعند فحص اللطاخة الدموية تشاهد الأرومات بأعداد كبيرة في الدم المحيطي ويكون تعداد الكريات البيض مرتفعاً بشدة كما في الأشكال (١٦.١.١) و (١٧.١.١).

(الشكل: ١٦-١-١)

→ ابيضاض دم نقوي حاد (لطاخة دموية)

إن هذه الآفة الخبيثة تتميز بتكاثر شديد للكريات البيض حيث يبدى الفحص الدموي ازدياداً كبير في عدد الكريات البيض (٢٠ - ٥٠ ألف/ملم<sup>٣</sup>) ويكون معظمها من الأرومات blasts مع نقص في الكريات الحمر والصفيحات، ولا يمكن التمييز بين الابيضاض النقوي واللمفاوي إلا بالاختبارات الخاصة



(الشكل: ١٤-١-١)

مظهر عياني يظهر ارتشاح الخلايا الورمية في نقي العظام



(الشكل: ١٥-١-١)

مظهر نسيجي لنقي العظام وفيه تحل الخلايا الورمية وحيدة الشكل محل النسيج الطبيعي



(الشكل: ١٧-١-١)

ابيضاض دم نقوي حاد نقوي

لاحظ تولد الخلايا الأرومية بأعداد كبيرة وهي تتميز بنواة كبيرة وانقسامات عديدة لاحظ نقص العناصر المكونة للدم

أعراض الدم



- إن تحقيق الأبيضاض الحاد يعتمد على فحص نقي العظام حيث يشاهد الارتشاح بالخلايا الورمية التي تحل محل النقي الطبيعي.
  - إن التمييز بين الأبيضاض النقوي الحاد و اللمفاوي الحاد غير ممكن إلا بناء على الإختبارات البيوكيميائية (اختبار البيروكسيداز و أسود السودان)، أو بواسطة الواسمات الموجودة على سطح الخلايا.
- يوضح الجدول التالي التصنيف الحديث للأبيضاض النقوي الحاد

الدرجة	الوصف	النسبة
M0	أرومات نقوية غير متميزة	نادر
M1	ابيضاض بالخلايا النقوية (بدون تمايز)	الأشيع
M2	ابيضاض بالخلايا النقوية (مع تمايز)	الأشيع
M3	خلايا سليفة النقوية	نادر
M4	أرومات نقوية وحيدة النواة	شائع
M5	أرومات وحيدة النواة (الشكل ١٨.١.١)	نادر
M6	أرومات الكريات الحمر	نادر
M7	النقواءات	نادر

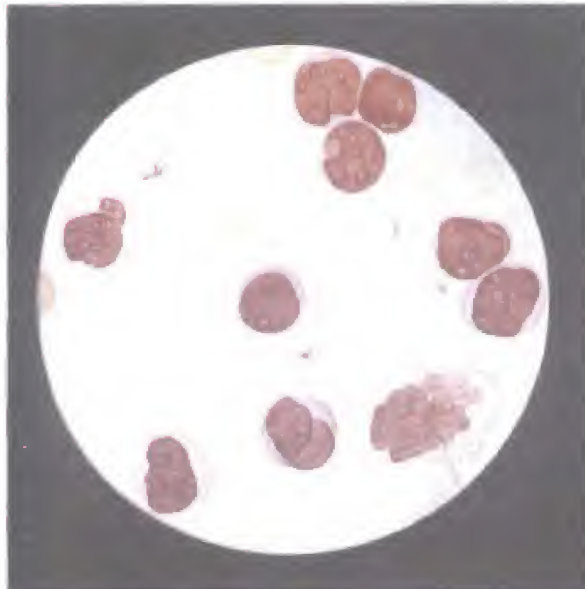
#### التصنيف الحديث للأبيضاض النقوي الحاد

#### b - ابيضاض الدم اللمفاوي الحاد

#### Acute lymphoid leukemia

هذا المرض يكاد يكون محصوراً بالطفولة حيث تتشابه أعراضه مع الإبيضاض النقوي الحاد و يشخص بدراسة النقي وإجراء الإختبارات الكيميائية.

إن الصورة الدموية تتميز بارتفاع هائل في عدد اللمفاويات وخاصة الأرومات كما تنقص الكريات الحمر والصفائح، تشاهد أيضاً كريات حمر مرقطة وأخرى صغيرة إضافة لبعض الخلايا المتمزقة و الصفائح العملاقة (الشكل ١٩.١.١).



(الشكل ١٨-١-١) ↑

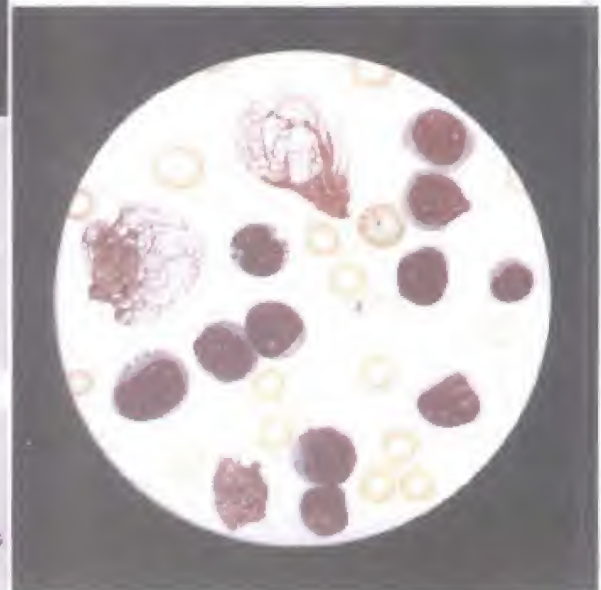
ابيضاض الدم الحاد بوحيدات النوى (نخاعة دموية)  
Acute monocytic leukemia

إن الخلايا الغالبية في هذا المرض هي أرومات الكريات البيض وحيدة النوى، والعديد من هذه الخلايا تظهر تشكلات شبكية في كروماتين النواة وحببيات إيجابية البيروكسيداز وظيفت في النواة مما يشير إلى كون هذه الخلايا من السلسلة وحيدة النواة

(الشكل ١٩-١-١) →

ابيضاض الدم اللمفاوي الحاد (نخاعة دموية)

إن الصورة الدموية تتميز بارتفاع هائل في عدد اللمفاويات وخاصة الأرومات كما تنقص الكريات الحمر والصفائح، تشاهد أيضاً كريات حمر مرقطة وأخرى صغيرة إضافة لبعض الخلايا المتمزقة و الصفائح العملاقة



ويصنف الإبيضاض اللمفاوي الحاد حديثاً إلى ثلاثة أنماط:

L1 صغير الخلايا

L2 كبير الخلايا

L3 كبير الخلايا مع هيولى فجوية و هو الأسوأ إنذاراً

C - ابيضاض الدم اللمفاوي المزمن chronic lymphoid leukemia

و هو يشكل ما نسبته ٢٠ ٪ من الإبيضاضات و هو يصيب المرضى بعد سن الخمسين و هو يتميز بتكاثر ورمي لخلايا لمفاوية صغيرة ناضجة.

يتميز المرض سريريّاً باعتلال عقدي مع ضخامة طحال إضافة لأعراض الإبيضاض العامة كذلك يعاني عدد من المرضى من انحلال دم مناعي ذاتي أو نقص الصفيحات.

يتعلق الإنذار بتصنيف المرض السريري الموضح في الجدول:

مرحلة ٠	الخلايا الورمية تشاهد في النقي و الدم المحيطي
مرحلة ١	مرحلة ٠ + ضخامة عقد
مرحلة ٢	مرحلة ١ + ضخامة كبد أو طحال
مرحلة ٣	مرحلة ٠ أو ١ أو ٢ + خضاب > ١١ غ / دل
مرحلة ٤	مرحلة ٠ أو ١ أو ٢ أو ٣ + تعداد صفيحات > ١٠٠,٠٠٠ مل

أعراض الدم

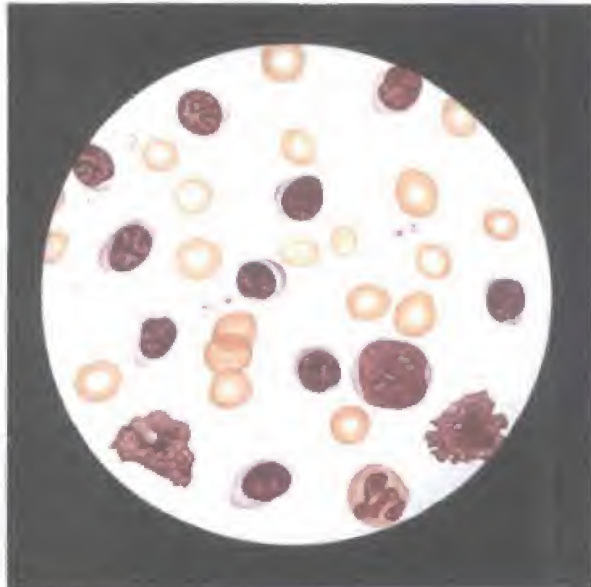
#### التصنيف السريري للإبيضاض اللمفاوي المزمن

- إن ابيضاض الدم اللمفاوي المزمن يتظاهر على اللطخة المحيطية بارتفاع كبير في تعداد الخلايا اللمفاوية التي يكون معظمها من النمط الصغير الناضج مع قلة في كثيرات النوى، أما الأرومات فتندار ما تشاهد. (الشكل ٢٠-١-١).

- أما دراسة النقي و هي أساس التشخيص فتظهر الارتشاح بعناقيد شاذة من اللمفاويات و هي في البداية لا تؤثر على باقي العناصر المكونة للدم و لكنها في النهاية تحل محلها. (الشكل ٢١-١-١).

d - الإبيضاض النقوي المزمن chronic myeloid leukemia

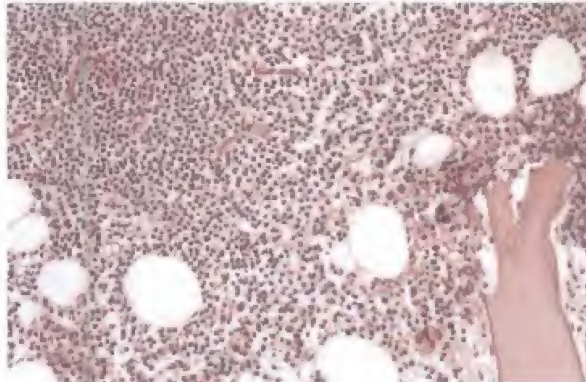
هذه الآفة التي تصنف أيضاً ضمن إطار آفات النقي التكاثرية تشيع بين عمر ٢٥-٤٥ عام حيث يتطور لديهم



(الشكل: ٢٠-١-١)

إبيضاض الدم اللمفاوي المزمن (الطخة لعوية)

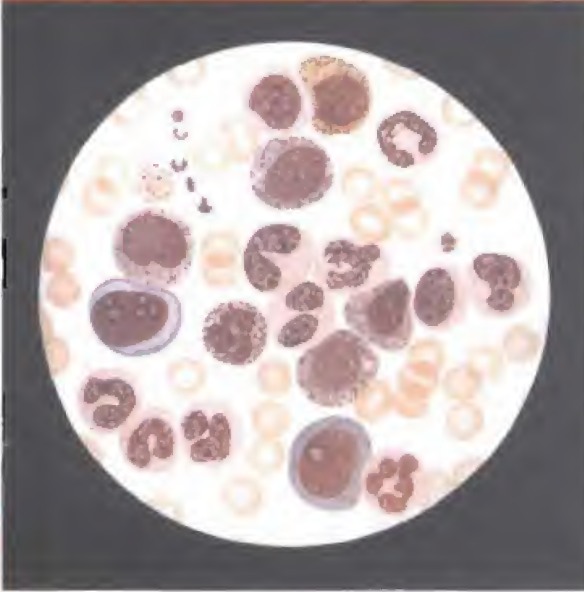
إن إبيضاض الدم اللمفاوي المزمن يتظاهر على اللطخة المحيطية بارتفاع كبير في تعداد الخلايا اللمفاوية التي يكون معظمها من النمط الصغير الناضج مع قلة في كثيرات النوى، أما الأرومات فتندار ما تشاهد



(الشكل: ٢١-١-١)

إبيضاض الدم اللمفاوي المزمن (النقي)

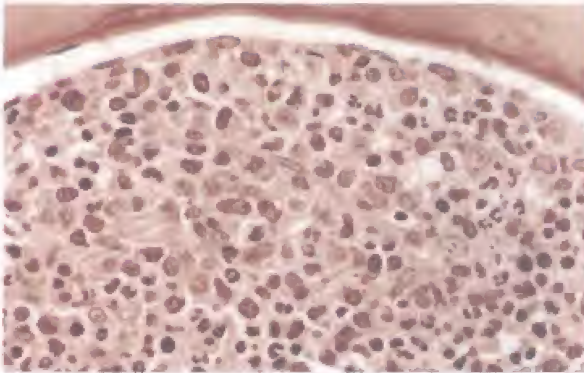




(الشكل: ١-٢٢)

إبيضاض الدم النقوي المزمن (الخلايا الدموية)

يزداد عدد الكريات البيض في هذا المرض ليصل حتى المليون كرية لحياتنا وخلاصة المحببات ويشاهد في الدم المحيطي كريات بيضاء في مختلف مراحل التطور مع انخفاض الكريات الحمراء والصفائح



(الشكل: ١-٢٣)

إبيضاض الدم النقوي المزمن (النقي)

لاحظ استبدال نقي العظام بالخلايا النقوية في مراحل مختلفة من التطور

ضخامة طحالية كبدية شديدة و تظهر صورة الدم المحيطي كثرة في الكريات البيض خاصة العدلات والنقويات و سليفة النقوية (الشكل ١، ٢٢) كما يحدث فقر دم معتدل و نادراً ما يحصل نقص الصفائح.

إن سير المرض قد يتحول إلى الشكل الحاد حيث يتطور إبيضاض نقوي حاد في ٧٥ ٪ من الحالات و إبيضاض لمفاوي حاد في ٢٥ ٪ من الحالات.

إن هذا التحول يكشف بازدياد الأزومات في الدم المحيطي مع إزدیاد فقر الدم و ظهور نقص الصفائح و هو يؤدي للوفاة في أغلب الحالات.

إن معظم المصابين بالمرض لديهم اضطراب صبغي يدعى بصبغي فيلادلفيا حيث يحصل تبادل مواقع بين الذراعين الطويلين للصبيين ٩، ٢٢، حيث تتشكل المورثة المسماة ب Bcr - abl المسؤلة عن تشكيل بروتين ذو فعالية شبيهة بالتيروزين كيناز.

إن المرضى إيجابيين صبغي فيلادلفيا ذوو إنذار أفضل من أولئك سلبين صبغي فيلادلفيا.

#### ب- آفات النقي التكاثرية:

وهي مجموعة من الأمراض تتميز بتكاثر خلايا النقي الجذعية و التي تتمايز إلى خلايا حمراء أو محببة أو نواءات أو صانعات الليف وهي تشمل كل من:

١. كثرة الحمر الحقيقية.
٢. كثرة الصفائح الأساسية.
٣. تليف النقي (فيه يستبدل النقي بصانعات الليف والكلوجين).
٤. الإبيضاض النقوي المزمن.

#### ت- أورام الخلايا المصورية

وهي أورام تنشأ على حساب الخلية المصورية و هي خلايا تشتق من اللمفاويات البائية التي تتميز بفرزة للغلوبولينات المناعية، تشمل هذه الأورام كل من: النقيوم المتعدد، داء فالدنشتروم، ورم الخلايا المصورية.

#### أ) النقيوم المتعدد Multiple myeloma

و هو يشاهد عند الأشخاص بعد الخمسين و هو نتيجة لتكاثر ورمي وحيد النسيلة من الخلايا المصورية المشتقة من نقي العظام و هو ما يقود لعدة تأثيرات:

- نمو الخلايا المصورية ضمن النقي لتحل محل الخلايا المكونة للدم مع حدوث تخرب عظمي و فرط كالسيوم الدم
- تصلح الخلايا الورمية سلاسل الغلوبولينات المناعية التي تتراكم في الدم و يمكن كشفها بالرحلان الكهربائي للمصل، هذه الغلوبولينات هي في معظمها من النوع IgG
- السلاسل الخفيفة الحرة قد ترتشح عبر الكيب الكلوية حيث يمكن كشفها وتعرف باسم بروتينات بنس جونس.
- ارتفاع سرعة التثفل وتطور قصور مناعي لدى المرضى.





أمراض الدم

(الشكل: ٢٤-١-١)

لنفوم المتعدد (النقي)

إن مشهد النقي في النقيوم المتعدد يتميز بارتشاح كثيف بالخلايا المصيرية الخبيثة دون وجود العناصر الطبيعية المكونة للدم

- تطور الداء النقوي و القصور الكلوي..

إن إثبات التشخيص يعتمد على رشاقة النقي كما في الشكل ٢٤.١.١.

### ث- أدواء الخلايا الناسجة

وهي ما يعرف بأمراض خلايا لانغرهانس وهي مجموعة من الأمراض تتميز بتكاثر الخلايا الناسجة أو خلايا لانغرهانس وهو ما كان يعرف بالهستوسيتوز X. [كثرة المنسجات].

إن هذه الخلايا توجد بشكل طبيعي في الجلد و العقد اللمفية و هي تعمل كخلايا مقدمة للمستضد APC. تقسم هذه الأدواء إلى ثلاثة أشكال تدرج في شدتها كما يلي:

- ١- الورم الحبيبي الحامضي: و هو شكل موضع يشفى بالاستئصال الجراحي.
- ٢- داء هانز شولند كريستيان: وهو شكل عديد البؤر حيث يصيب عادة النخامة مسببا البيلة التفهة، و العظام

مسبباً تخرباً عظمية و العين مسبباً الجحوظ.

- ٣- داء ليتريسيوي: و هو شكل حاد معمم يشاهد عند الصفار و يترافق بطفح و ضخامة عقدية طحالية مع نقص صفائح هذا الشكل مميت أحياناً.

## ازدراع النقي

إن هذه التقنية تعمل لمعالجة الخلايا الدموية حيث يخرب الجهاز المناعي للمريض مع تدمير النقي المصاب بالمعالجات الكيميائية و الشعاعية ومن ثم تزرع خلايا النقي السليمة التي أخذت من المريض سابقاً.

إن الخطر الأساسي الذي يتهدد هذه العملية هي الرفض أو تفاعل الطعم ضد المضيف هذا الرفض يكون على شكلين:

- ❖ حاد: يتطور خلال ثلاثة أشهر من الزرع حيث تتطور لدى بعض الخلايا اللمفاوية المزروعة فعالية مناعية ضد بعض أنسجة الجسم في الأمعاء و الكبد و الجلد مما يسبب تخرباً فيها.

إن الوقاية من هذه الحالة تكون بإجراء اختبارات التوافق و خاصة الـ (HLA مستضدات التوافق النسيجي).

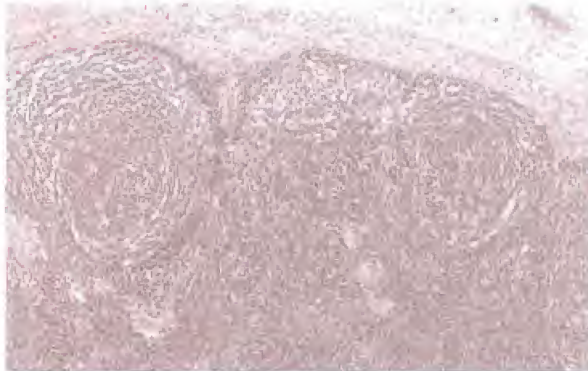
- ❖ مزمن: يظهر خلال ٢-١٥ شهر بعد النقل مسبباً متلازمة شبيهة بالتصلب المجموعي المثرقي.

## الفصل الثاني أمراض الجهاز الشبكي البطاني

### أولاً: أمراض العقد اللمفاوية

#### ١) اعتلال العقد اللمفاوية الارتكاسي:

- إن وظيفة العقد اللمفاوية هي السماح بالتفاعل بين المستضد والخلايا المقدمة للمستضد والخلايا اللمفاوية لتوليد استجابة مناعية.
- إن أنواعاً مختلفة من المؤثرات تنتج نماذج مختلفة من الاستجابة في العقد اللمفاوية حيث يفيد تعيينها في التشخيص.
- إن السبب الأشيع لتشكيل ضخامة العقد اللمفاوية هو الارتكاس لتأثير المستضد وهو ما يسمى: اعتلال العقد اللمفاوية الارتكاسي (Reactive lymphadenopathy).
- هذه الاستجابة الارتكاسية لها خمسة أنواع رئيسية:
  - أ- فرط التصنع الجريبي: وفيه يحصل ازدياد في المراكز النتوجة للمفاويات البائية.
  - ب- فرط التصنع جانب القشر: وتُشاهد فيه زيادة في المنطقة جانب القشر للمفاويات التائية.
  - ت- فرط التصنع الجيبي: وتُشاهد فيه زيادة الخلايا الناسجة في الجيوب اللمفية.
  - ث- التهاب الحبيبي: حيث تتشكل حبيبومات ناسجة في العقد.
  - ج- التهاب العقد اللمفاوية الحاد: على شكل تقيح والتهاب حاد في العقد.



(الشكل ١-٢-١) ↑

فرط تصنع العقد اللمفاوية الجريبي

لاحظ زيادة في حجم وعدد المراكز النتوجة للمفاويات البائية في العقد اللمفاوية



#### أ- فرط التصنع الجريبي في العقد اللمفاوية

##### Follicular Hyperplasia

- إن فرط التصنع الجريبي في العقد اللمفاوية يظهر زيادة في حجم وعدد المراكز النتوجة (الشكل ١، ٢، ١) وهو استجابة شائعة لمعظم أشكال المستضدات وهو يتوافق مع العقد النازحة لمناطق الالتهاب
- وأيضاً يُشاهد في الآفات الرئوية.

#### ب- فرط التصنع جانب القشر في العقد اللمفاوية

##### Paracortical Hyperplasia

- إن توسع المنطقة جانب القشر للخلايا التائية (الشكل ٢، ٢، ١) هو جزء من الاستجابة للالتهاب المزمن ويتوافق غالباً مع فرط التصنع الجريبي
- إن الامتداد الصرغ جانب القشري يُشاهد في بعض التفاعلات الدوائية والأخماج الفيروسية.

(الشكل ٢-٢-١) ←

فرط تصنع العقد اللمفاوية جانب القشر

عينة من عقد لمفاوية لمرضى مصاب بداء وحيدات النوى الإنتاني  
لاحظ توسع المنطقة جانب القشر التي تدفع بالمراكز النتوجة إلى المحيط



### ت- التهاب العقد اللمفاوية الحاد

#### Acute lymphadenitis

- هذا الشكل يشاهد في الأحماج الجرثومية في العقد التي تنزح المنطقة المصابة، حيث تتضخم العقد المصابة بسرعة وتصبح مؤلمة
- ويلاحظ نسيجياً الارتشاح بالعدلات مع فرط تصنيع الجريبات، وقد يشاهد نخر وثقيح وخراجات في العقدة. (الشكل ٣-٢-١).

### ث- الالتهاب الحبيبيومي في العقد اللمفاوية

- هذا الشكل من الإرتكاس يعد نوعياً نسبياً، وهو قد يكون معممأ أو موضعاً، وفي هذه الحالة تجري خزعة العقد اللمفاوية لوضع التشخيص.
- إن الأسباب الرئيسية للإلتهاب الحبيبيومي هي: السل، الفرباوية، داء خرمشة القطعة، الافرنجي، داء المقوسات وغيرها.

#### a - التهاب العقد اللمفاوية الدرني

#### Tuberculous lymphadenitis

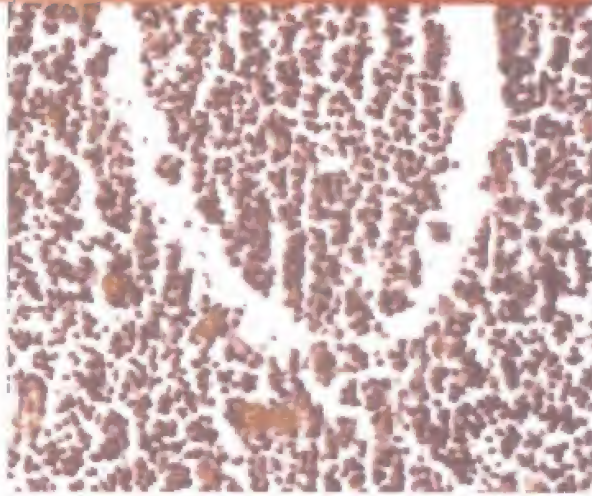
- تتميز الإصابة الدرنية بالنخر الجيني المميز للعصيات السلية وإن إثبات التشخيص يتطلب زرع عصبية كوخ على أوساطها الخاصة.

#### b - داء الثولاريميا (خرمشة القطعة) Tularemia

- هذه الإصابة التي تسببها جراثيم سلبية الغرام وتنقل عبر القطط مسببة مرضاً حموياً محدداً لذاته مع اعتلال عقد لمفاوية،

#### c - داء (المقوسات)

- هذه الإصابة المحددة لذاتها غالباً والتي تنجم عن الإصابة بطفيليات تدعى المقوسات القندية وتنقل عدواها عبر القطط
- تتميز بترفع حروري واعتلال عقد من النوع الحبيبيومي.



(الشكل ٣-٢-١)

التهاب العقد اللمفاوية الحاد

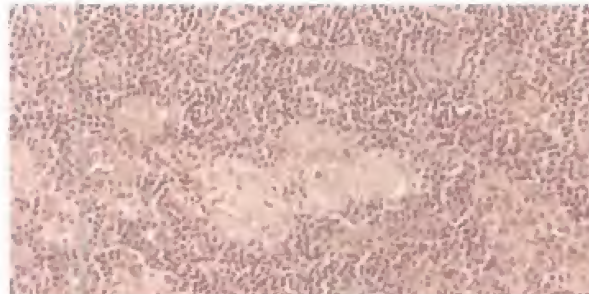
فرط تصنيع واضح للعناصر اللمفاوية وتوسع الجيوب المحيطة بالكريات البيضاء  
تلاحظ بؤرة خراج صغير  
وهي المنطقة ذات الكريات البيضاء المتكسفة والترسبات الفيبرينية



(الشكل ٤-٢-١)

التهاب العقد اللمفاوية الدرني

منطقة من النخر الدرني تحيط بها الخلايا المشبهة بالبشرة لا تشاهد هنا خلايا  
العدلة توصفية (خلايا لانغرهانس)

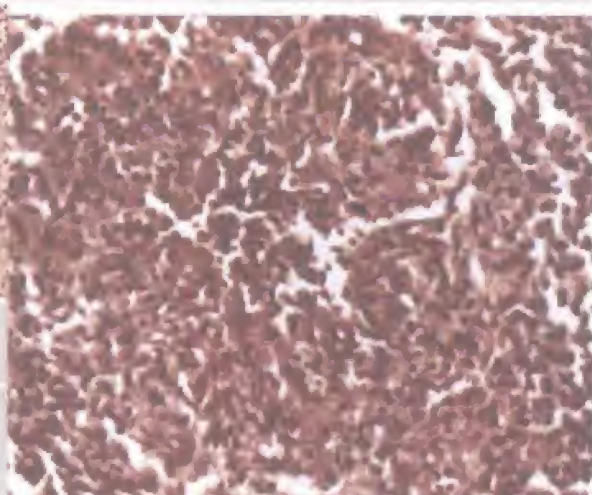


(الشكل ٦-٢-١)

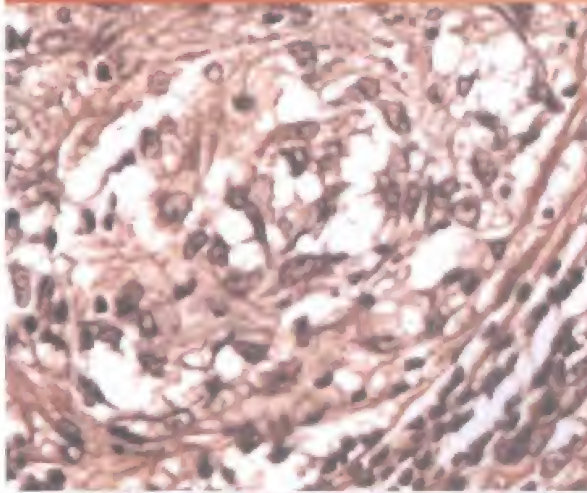
إصابة العقد اللمفاوية بداء المقوسات

(الشكل ٥-٢-١)

→ داء خرمشة القطعة حبيبيومي مع نخر مركزي وكريات بيضاء متكسفة تحيط بالخلايا  
الشبيهة بالبشرة تنتظم في نموذج شعاعي هذا المشهد وصفي للثولاريميا

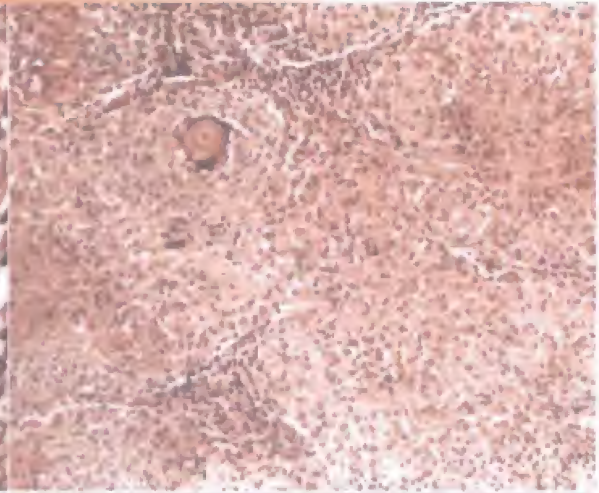






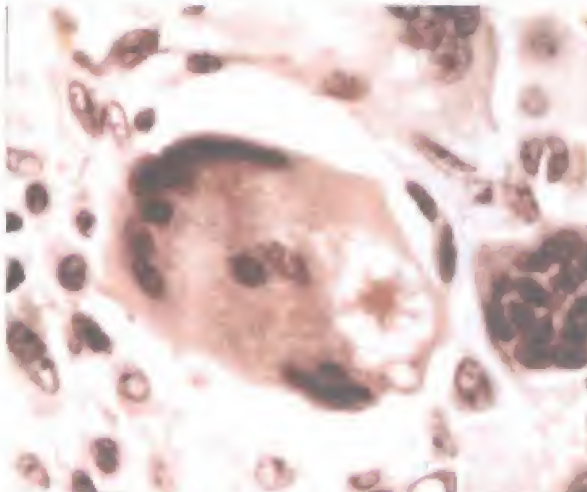
(الشكل: ١-٢-٨) ↑↑

**الغرناوية Sarcoidosis** توضع متراكمات للخلايا شبيهة بالبشرة الوصفية إن غياب العصيكت السلية بالمتكويبات الخاصة وغياب النخر الجبني في الغرناات وحيدة الشكل والمظهر الشائع للمادة نظيرة النشوانية كلها مميزة للمساركويد



(الشكل: ١-٢-٧) ↑↑

الغرناوية تشكالات درنية متراكمة. أحد هذه الغرناات (أعلى اليسار) يحوي جسم شومان - بك الوصفي وهي بنية صفائحية كروية غير منتظمة تتكون بالأزرق جزئيا بالملونات العادية لاحظ غياب النخر الجبني



(الشكل: ١-٢-٩) ↑↑

**الغرناوية Sarcoidosis**

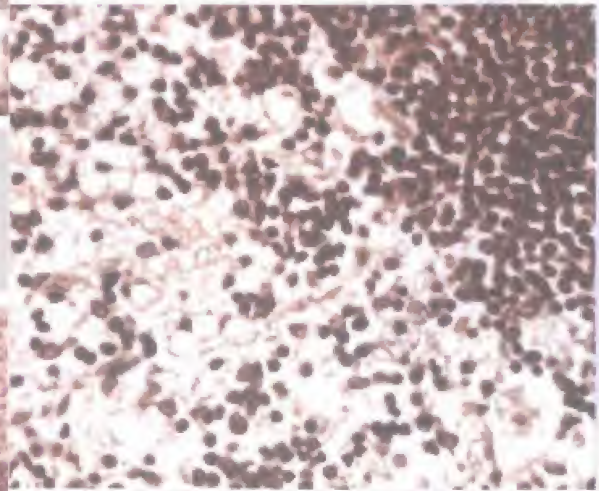
(الشكل: خلية عرطة تحوي جسما نجما هذا الجسم كان يعتقد أنه مميز للغرناوية ولكن تبين وجوده في حيبيومات أخرى

**d - الغرناوية Sarcoidosis**  
هذه الإصابة المجهولة السبب قد تكون محصورة في العقد أو تشمل مناطق أخرى كالرئة والجلد والدماغ وغيرها. هذا المرض نوقش بالتفصيل في فصل آخر.

**c - الافرنجي Syphilitic lymphadenitis**

**(٢) آفات سليمة في العقد اللمفاوية**

**a - الجذام Leprosy**

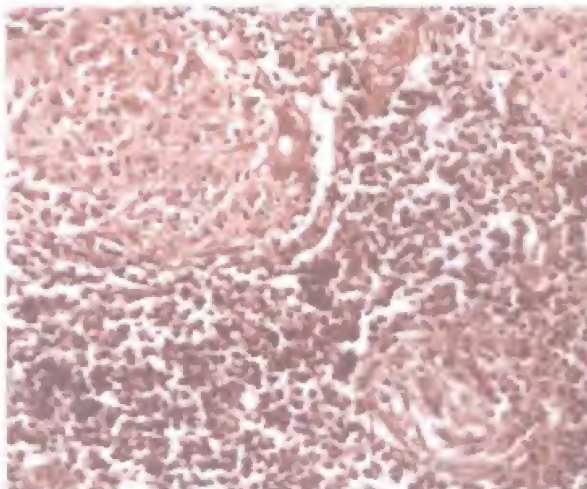


(الشكل: ١-٢-١١) ↑↑

جذام العديد من الخلايا البالغة الكبيرة ذات السيتوبلازما رغوية وهي خلايا تحطم وتحرر المواد الشحمية هذه الخلايا المميزة (خلايا ليبرا) تحوي أعدادا كبيرة من العصيمات الجذامية التي تشاهد عند التكوين بتقنية نيسل - ناسن

(الشكل: ١-٢-١٠) ←

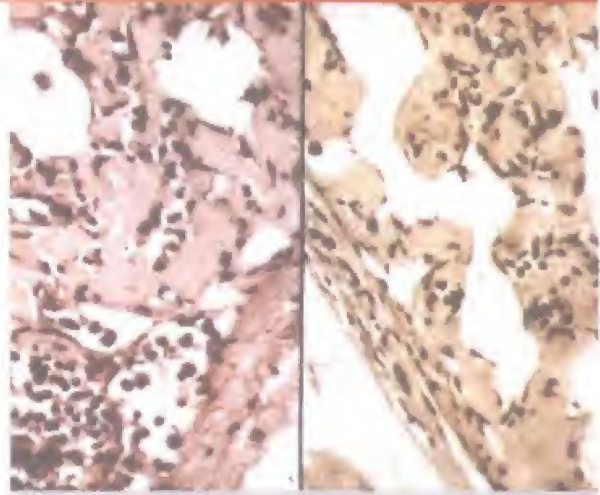
التهاب الغدد اللمفاوية الإفرنجي هذه الخزعة أخذت من العقد اللمفاوية لمرضى صلب بالافرنجي الثانوي يشاهد هنا آفة حيبيومية وصفية تتألف من خلايا شبيهة بالبشرة وخلايا عرطة (الانفانسن)





#### b - الداء النشواني Amyloidosis

ينجم الداء النشواني عن تراكم مادة غير طبيعية في المسافات بين الخلايا وهي المادة النشوانية، هذه المادة تبدو بالمجهر الضوئي متجانسة. تتلون بالزهرى الفاتح بالتلوين العادي وباللون البني الفاتح باليود والأحمر بالتلوين بأحمر الكونغو. إن المادة النشوانية تتراكم في مختلف الأعضاء ويكون تأثيرها خاصة في الكلية حيث تسبب المتلازمة النفروذية. وتتراكم أيضاً في الكبد والطحال و القلب واللثة والمستقيم.



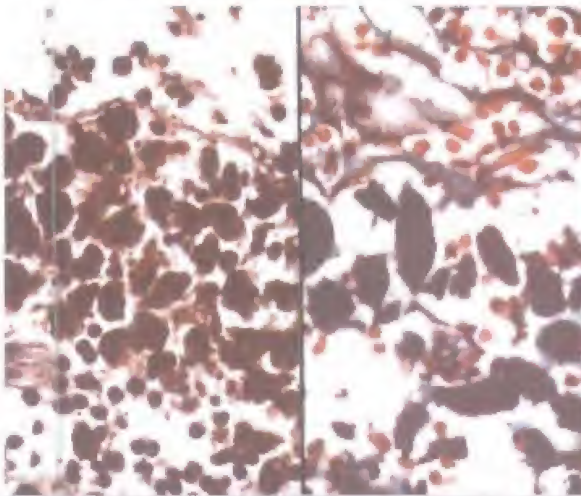
(الشكل: ١٢-٢-١)

الداء النشواني - عقدة لمفاوية

#### c - داء الفطار الشعبي Actinomycosis

#### d - داء الصباغ الدموي Hemochromatosis

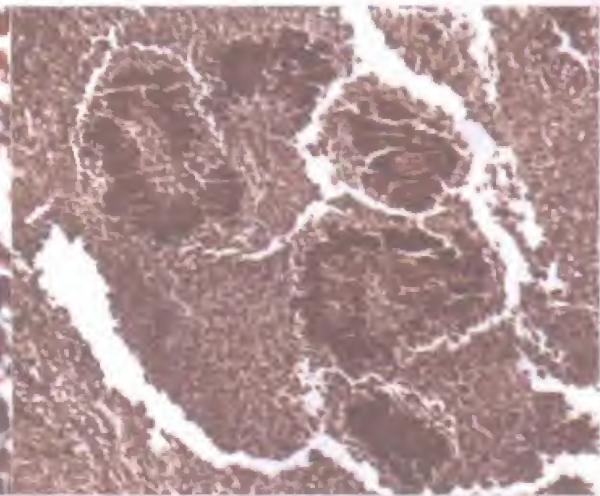
أمراض الدم



(الشكل: ١٤-٢-١)

داء الصباغ الدموي - عقدة لمفاوية

صباغ الهيموزين في العقد اللمفاوية: لاحظ التلوين الخاص بالحديد في الأيمن



(الشكل: ١٢-٢-١)

داء الفطار الشعبي

مستعمرة نموذجية للفطر الشعبي (حبيبات زهر الكبريت) محاطة بارتشاح التهابي وخلايا عرطلة لجسم أجسبي

### ٣) الآفات الورمية في العقد اللمفاوية

- إن العقد اللمفاوية هي مكان رئيسي للخبائث الانتقالية من أماكن الجسم المختلفة عبر الأوعية اللمفاوية، وهو ما يشاهد بوجه خاص للأورام البشرية و الصباغية ونادراً بالنسبة للأورام الضامة
- إضافة لذلك فهناك العديد من الأورام التي تنشأ بدتياً في العقد اللمفاوية وعلى رأسها اللمفومات.

#### أ- الأورام الانتقالية في العقد اللمفاوية

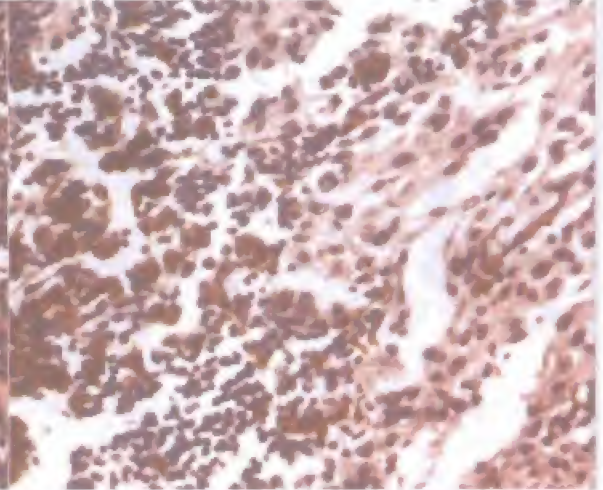
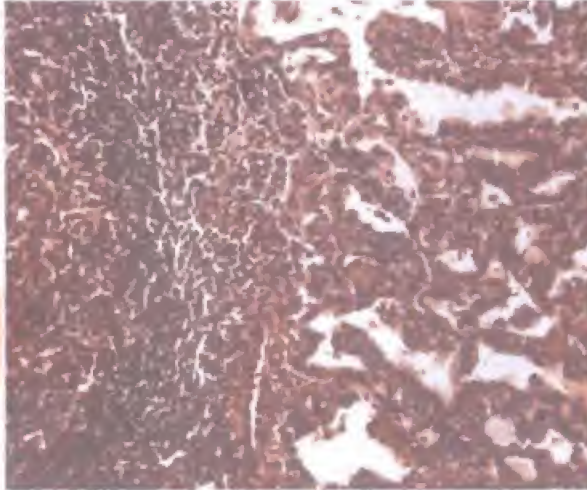
- إن ضخامة العقد اللمفاوية قد تكون العرض الأول للمرض الأصلي حيث يوضح التشخيص بعد الفحص النسيجي لغزعة العقدة المتضخمة.
- إن الخلايا الورمية تشاهد في البداية في الجيوب تحت المحفظة ثم لا تلبث أن تغزو العقدة لتحل محل البنى الطبيعية.
- تكون العقد المصابة عادة قاسية وملتصقة بالبنى المجاورة.



## أمثلة عن أورام انتقالية في العقد اللمفاوية

■ نقاتل من سرطان غدي في الدرق إلى عقدة لمفاوية.

■ نقاتل لعقدة لمفاوية من ورم صباغي خبيث.



(الشكل: ١٦-٢-١)

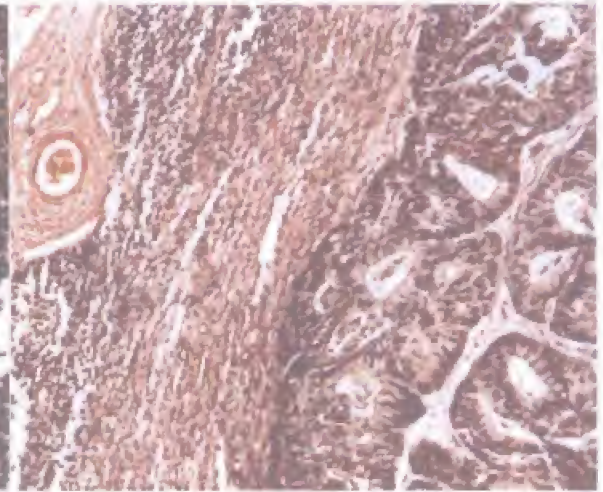
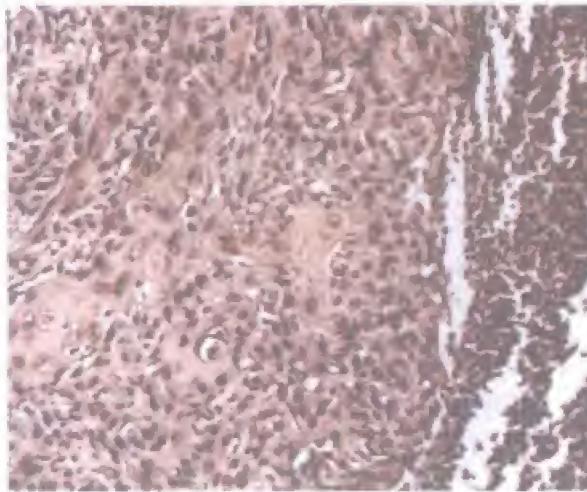
نقاتل من سرطان غدي في الدرق إلى عقدة لمفاوية:  
غزو العقدة اللمفاوية بظاهرة غدية تنمو وفق نموذج حليمي ومدعمة بسويقة وعائية  
بعض هذه الخلايا تشكل كتلا مملوئة

(الشكل: ١٥-٢-١)

نقاتل من ورم قنابيني خبيث إلى عقدة لمفاوية:  
ارتشاح لعقدة لمفاوية بخلايا الورم الصباغي هذه الخلايا ذات نوى مقرطة  
الكروماتين وسيتوبلاسما معتتلة المقدار بعض هذه الخلايا تصطنع الميلانين

■ نقاتل من سرطان غدي في الكولون إلى عقدة لمفاوية.

■ نقاتل من سرطان غدي في الكولون إلى عقدة لمفاوية.



(الشكل: ١٨-٢-١)

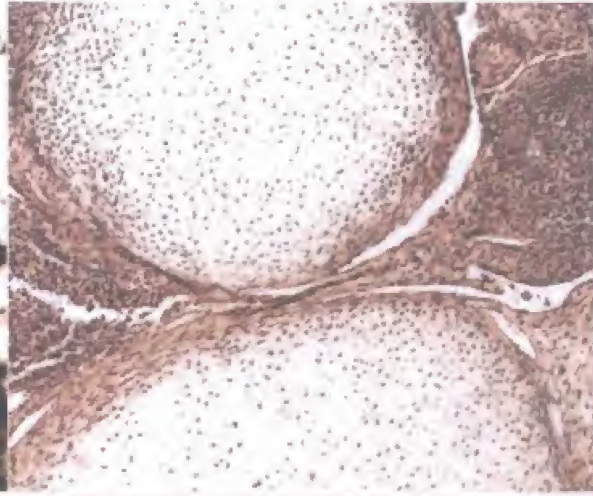
نقاتل من سرطان بشري إلى عقدة لمفاوية: صلائح من خلايا بشرية خبيثة تحل  
محل النسيج اللمفاوي الطبيعي كثير من الخلايا الأدمية ذات نواة (وحيدة العين)  
حويصلية تصطنع هذه الخلايا كميات كبيرة من القرنين الزجاجي في السيتوبلاسما

(الشكل: ١٧-٢-١)

نقاتل من سرطان غدي في الكولون إلى عقدة لمفاوية:  
غزو عقدة لمفاوية بسرطان غدي تشكل بني غنية واضحة محيط ببشرة أسطوانية  
مفرقة للمخاط



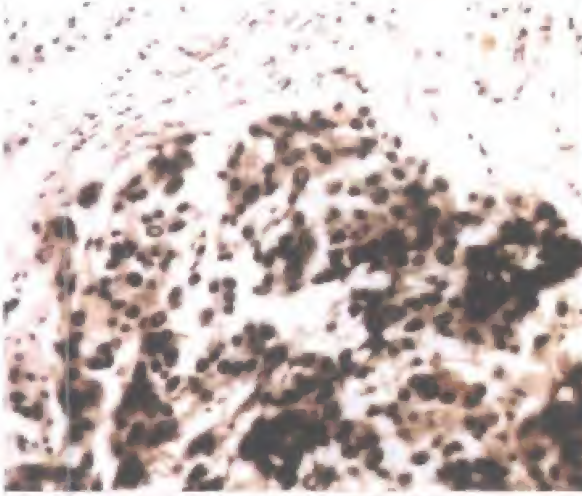
■ تقاثل من سرطان مسخي خصوي إلى عقدة لمفاوية.



(الشكل: ١٩-٢-١)

تقاثل من سرطان مسخي خصوي إلى عقدة لمفاوية.  
جزر من غشاء يف زجاجية محاطة بنسيج ضام أصلي.  
تنظر هذه الجزر في نسيج ضام وغلي يحوي عضلات ملس

■ تقاثل من الموتة إلى عقدة لمفاوية.

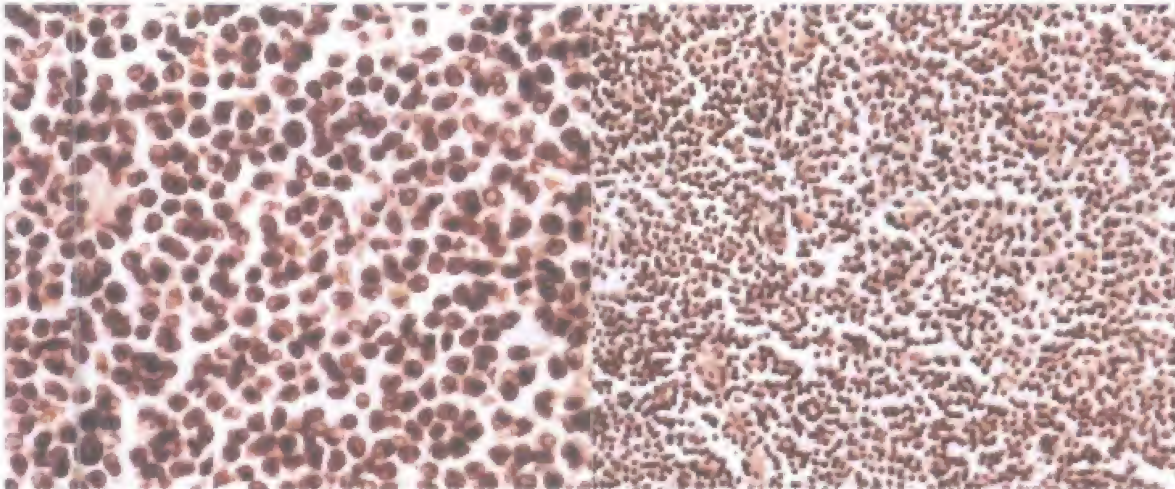


(الشكل: ٢٠-٢-١)

تقاثل من سرطان الموتة إلى عقدة لمفاوية: سرطانية غدية الموتة ملونة للفوسفاتاز  
الحمضية. الخلايا الخبيثة تشكل بنى غليية ضمن نسيج ضام  
مفرزات هذه الخلايا إيجابية للفوسفاتاز

■ أبيضاض الدم.

■ يمكن للإبيضاضات وخاصة الللمفاوية ووحيدة النواة أن ترتشح في العقد الللمفاوية مسببة ضخامة عقد لمفاوية غالباً ما تكون معممة.



(الشكل: ٢١-٢-١)

أبيضاض الدم الللمفاري عقدة لمفاوية  
البناء الأنتنسي للعقدة مستبدل بالكثير من الللمفاويات ذات النوى الصغيرة القاتمة  
يصعب تمييز هذه الصورة عن الورم الغليي الللمفاري

(الشكل: ٢٢-٢-١)

أبيضاض الدم ذو الخلايا وحيدة النواة  
في عقدة لمفاوية  
عقدة منصفية تستبدل نسيجها الطبيعي بالخلايا الخبيثة البيضاء وحيدة النواة

ب- الللمفومات

■ الللمفومات هي أورام خبيثة بدئية للخلايا الللمفاوية خارج النقي.

■ وهي تقسم ضمن مجموعتين كبيرتين اعتماداً على المظاهر السريرية والباثولوجية.

أ- داء هودجكن: وهو الأشيع ويتميز بتكاثر ورمي لنمط لانموذجي من الخلايا الللمفاوية يدعى بخلية (ريد - سترومبرغ).



ب- داء لاهودجكن: ويتميز بتكاثر اللمفاويات البائية أو التائية أو الناسجة

ا - لمفوما هودجكن:

- في هذا المرض يحدث تكاثر لشكل لا نموذجي من الخلايا اللمفاوية والتي مازالت حتى الآن مجهولة المصدر وتدعى بخلايا ريد-سترنبرغ.
- يتميز المرض سريراً بضخامات عقدية مع نقص وزن وحرارة
- يصنف المرض سريراً ضمن أربعة مراحل:
- المرحلة I: المرض محدود في مجموعة عقدية واحدة أو يشمل موضعاً خارج عقدياً واحداً (I E) بشكل محدود.
- المرحلة II: المرض محدود في عدة مجموعات عقدية في جهة واحدة من الحجاب الحاجز أو يشمل كذلك موضعاً خارج عقدي مجاور بشكل محدود (II E).
- المرحلة III: المرض يشمل عقداً أعلى طرفي الحجاب أو مع إصابة محدودة لعضو خارج عقدي مجاور (III E) أو يشمل الطحال (III S)
- المرحلة IV: إصابة واسعة في عضو خارج عقدي أو أكثر كالكبد ونقي العظام مع أو بدون إصابة عقدية.

أمراض الدم

#### ❖ التصنيف النسيجي لداء هودجكن:

- من الناحية النسيجية هناك 4 مراحل رئيسية للمرض حسب تصنيف راي، وهي ذات أهمية كبيرة لتحديد إنذار المرض:

١) نمط ١: سيطرة اللمفاويات Lymphocyte-predominant

٢) نمط ٢: ذو الخلوية المختلطة Mixed cellularity

٣) نمط ٣ المصلب العقيدي (الأشيع) Nodular sclerosis

٤) نمط ٤: نضوب اللمفاويات (الأندر) lymphocytes-depleted

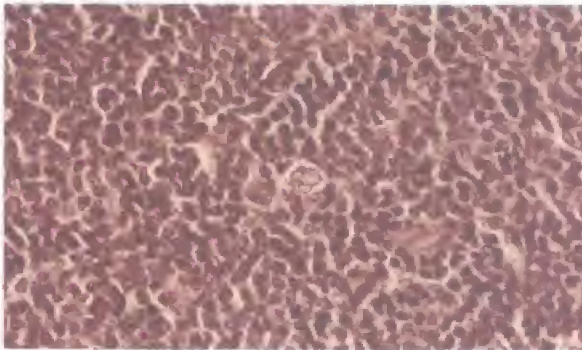
- إن الاختلاف بين هذه الأنماط يعود لشدة واتساع الاستجابة المناعية للمصاب ضد الورم
- هذه الاستجابة تكون قوية في النمط ١ وشبه معدومة في النمط ٤.

■ النمط الأول سيطرة اللمفاويات:

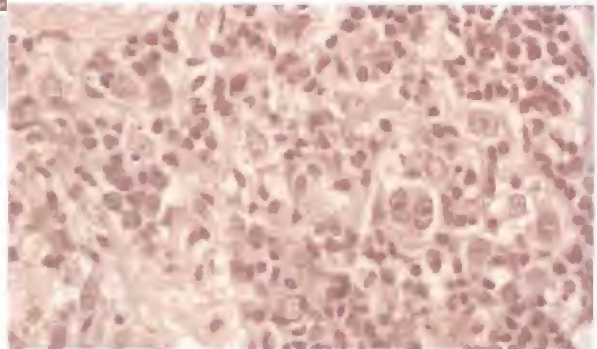
وهو يشاهد عند الذكور الثبان حيث تستبدل نسيج العقدة بخلايا لمفاوية ارتكاسية بينها تلاحظ مجموعات قليلة من خلايا ريد سترنبرغ من النمط اللمفاوي أو الناسج.

■ النمط الثاني ذو الخلوية المختلطة:

يحدث في أي عمر وفيه يستبدل نسيج العقدة بخلايا ريد سترنبرغ ذات النمط الكلاسيكي وحيد النواة.



(الشكل: ٢٢-١-٢٢)  
لمفوما هودجكن - نمط سيطرة اللمفاويات



(الشكل: ٢٢-٢-٢١)  
لمفوما هودجكن - نمط ذو الخلوية المختلطة

■ النمط الثالث نضوب اللمفاويات:

يشاهد عند المستين تكون خلايا ريد سترنبرغ عديدة الأشكال مع خلايا لمفاوية ارتكاسية، هذا النوع هو الأسوأ إنذاراً.

■ النمط الرابع المصلب العقيدي:

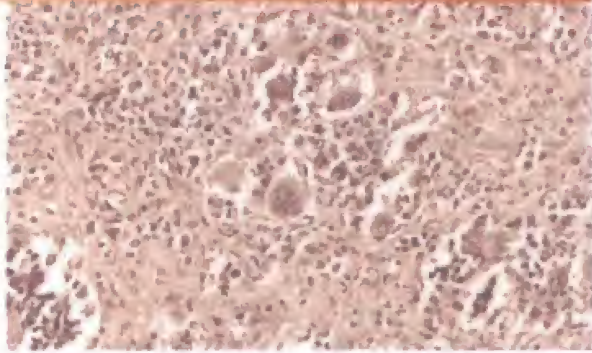
هو الأشيع وغالباً ما يصيب العقد المنصفية.

ويتميز بحزم عريضة من الكولاجين تقسم العقد المصابة إلى عقيدات.

## b - لمفوما لاهودجكن:

### التصنيف

- يمكن تصنيف لمفومات لاهودجكن إلى شكلين
- أ- لمفومات عقدية: وهي تنشأ في العقد اللمفية وتشكل معظم الحالات.
- ب- لمفوما خارج عقدية: وهي تنشأ في مواضع لمفية خارج عقدية وخاصة في ما يسمى بالنسيج اللمفاوي المرافق للمخاطيات MALT وهو ما يشاهد عادة في الأمعاء والرئة.



(الشكل ٢٠-٢-٢٥)

لمفوما هودجكن - نمط نضوب اللغافيات

## أمراض الدم

- أيضاً من الممكن أن تنشأ اللmfومات في الخصية والدرق في حال وجود التهابات مزمنة، أما لمفومات الجملة العصبية والجلد فهي تنشأ بشكل بدئي.
- إن لمفوما لاهودجكن يمكن أن تشتق من خلايا لمفاوية بائية أو تائية حيث يسيطر نمط خلوي يمكن تحديده كأحد مراحل تطور اللmfاويات
- وبالتالي يمن تقسيم هذه اللmfومات إلى أربع مجموعات رئيسية:
  - أ- لمفوما بائية الخلايا منخفضة الدرجة (الأشيع).
  - ب- لمفوما بائية الخلايا عالية الدرجة.
  - ت- لمفوما تائية الخلايا منخفضة الدرجة.
  - ث- لمفوما تائية الخلايا عالية الدرجة.

- هناك تصنيفات أخرى أكثر تعقيداً وغير واضحة بشكل كامل

### أ) اللmfوما بائية الخلايا

- هذه اللmfومات يمكن أن تنمو ضمن أحد نموذجين:
- أ- لمفومات جريبية: وهي ذات بنى جريبية متطورة شبيهة بالمراكز النتوجة الطبيعية.
- ب- لمفومات منتشرة: حيث تنتظم الخلايا الورمية ضمن صفائح وحيدة الشكل دون ميل لتشكيل جريبات.
- من الملاحظ أن اللmfومات تائية الخلايا لا تشكل جريبات أبداً.



(الشكل ٢٦-٢-٢٦)

لمفوما بائية الخلايا - نموذج جريبي  
لاحظ المناطق الشبيهة بالمراكز النتوجة



(الشكل ٢٧-٢-٢٧)

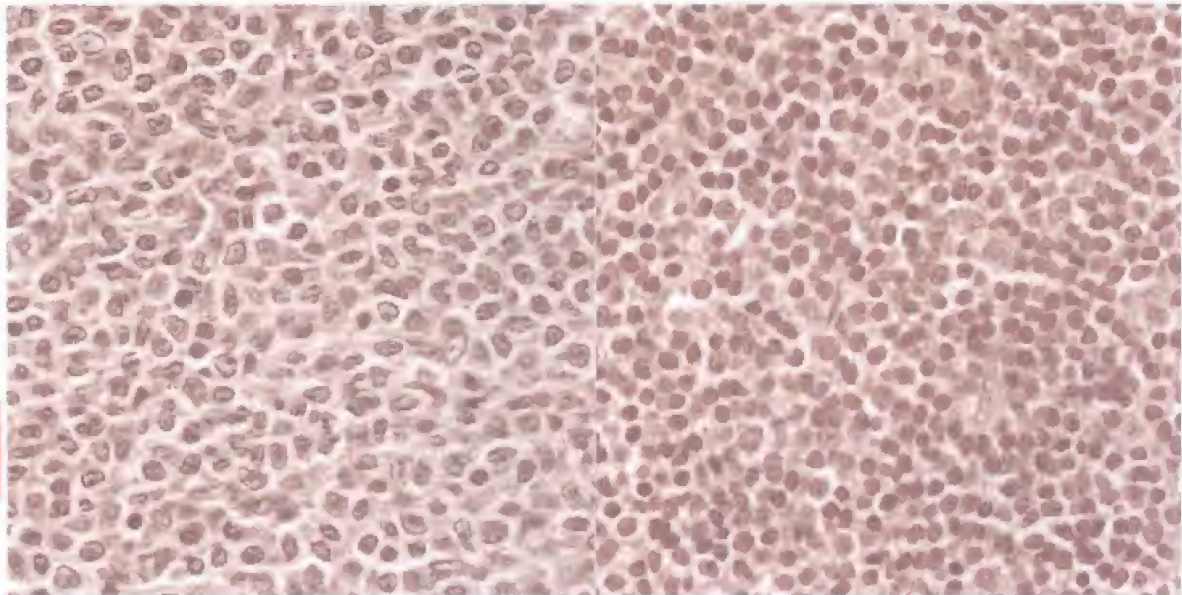
لمفوما بائية الخلايا - نمط منتشر  
لاحظ عدم انتظام الخلايا ضمن جريبات



■ من الناحية الشكلية تتدرج اللغومات بائية الخلايا ضمن عدة نماذج:

ب- نمط مركزي الخلايا

أ- نمط صغير الخلايا

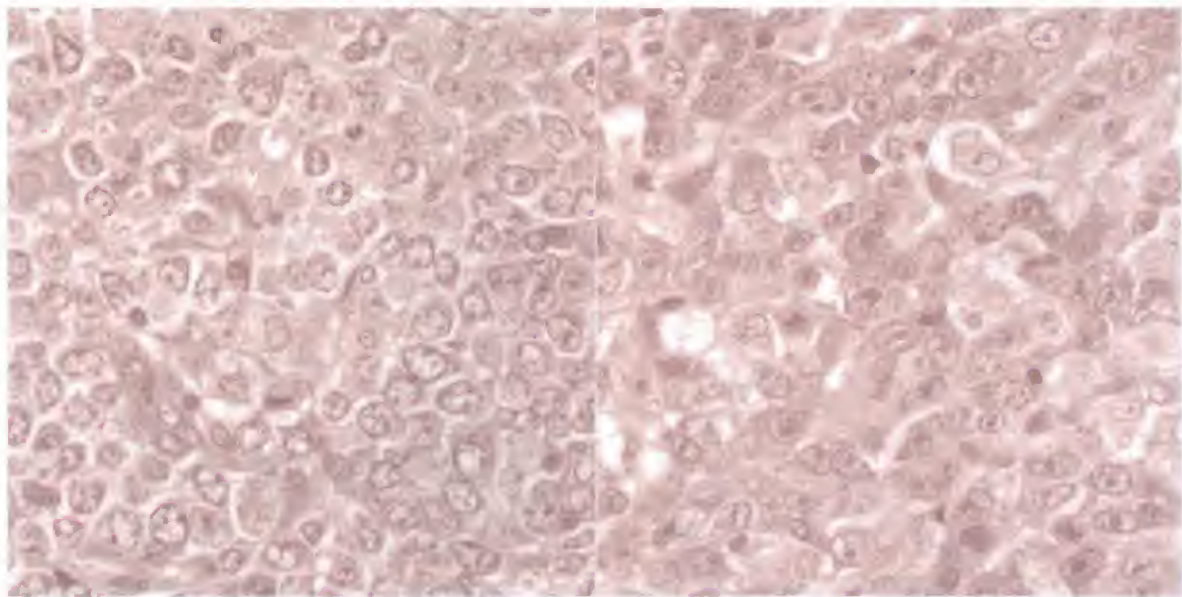


(الشكل: ٢٩-١)  
لغوما بائية الخلايا - نمط مركزي الخلايا

(الشكل: ٢٨-١)  
لغوما بائية الخلايا - نمط صغير الخلايا

ت- نمط أرومي مركزي

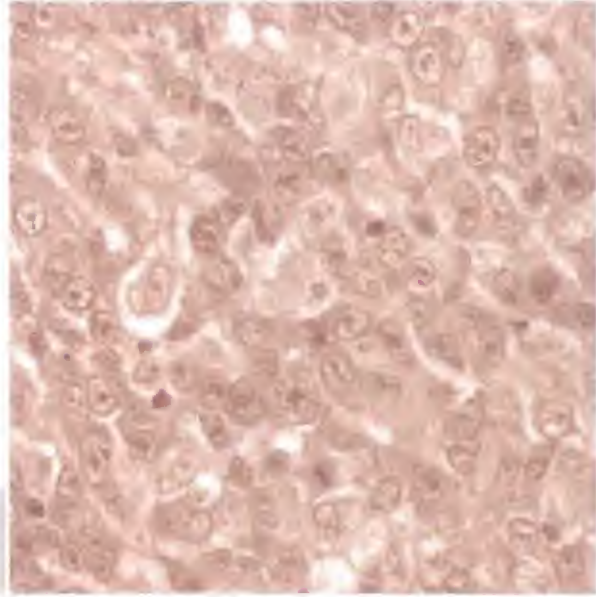
ث- نمط أرومي مركزي الخلايا



(الشكل: ٣١-١)  
لغوما بائية الخلايا - نمط أرومي مركزي

(الشكل: ٣٠-١)  
لغوما بائية الخلايا - نمط أرومي مركزي الخلايا

ج- نمط أرومي مناعي وهو شديد العدوانية

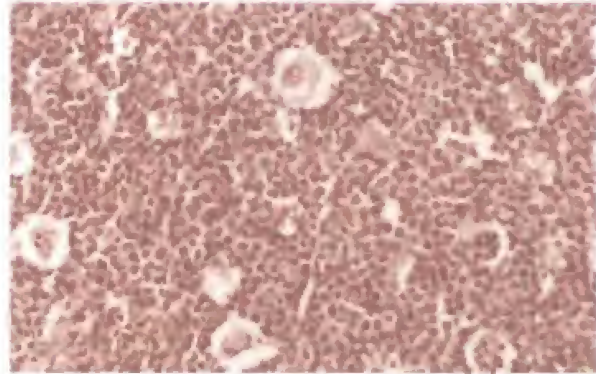


أمراض الدم

(الشكل: ٢-٢٢-٢٢)  
لمفوما بلئية الخلايا - نمط أرومي مناعي

#### لمفوما بوركيت

- وهي نمط خاص من اللمفومات البائية ذات الأرومات اللمفاوية
- وهو يشيع في أفريقيا ويصيب الفكين والأمعاء والمبايض
- إن فرادة هذا النوع تكمن في دور الفيروس ابشتاين بار في تطور هذه اللمفوما خاصة النوع الوبائي، حيث يحصل تبادل مواقع بين الصبغيين ٨ و ١٤ مما يؤدي لتفعيل الجينة الورمية المسماة C-myc
- هذا النوع شديد العدوانية وذو إنذار سيء



(الشكل: ٢-٢٣-٢٣)

لمفوما بوركيت

الصفة المميزة للمفوما بوركيت هي وجود خلايا بالغة كبيرة ضمن خلايا الورم وهو ما يعطي منظر السماء ذات النجوم

#### ب) اللمفومات تأتية الخلايا:

- اللمفوما التائية منخفضة الدرجة هي غالباً ما يصيب الجلد على شكل طفح جلدي
- سريراً هناك شكلان سريريان هامين لللمفومات الجلدية هما الفطار الفطرائي ومتلازمة سيزاري
- و يقابلها نسيجياً ما يسمى باللمفوما صغيرة الخلايا مخيخية الشكل
- من الممكن في متلازمة سيزاري حدوث غزو للأعضاء الحشوية
- اللمفومات التائية عالية الدرجة أمكن تحديد عدة منها بواسطة طرائق مناعية خلوية،
- هذه الأنماط هي:

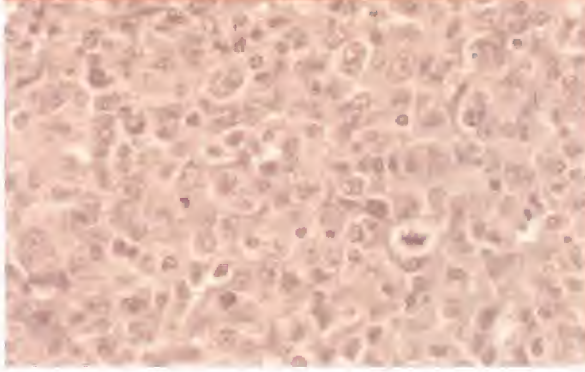


(الشكل: ٢-٢٤-٢٤)

مرحلة متقدمة من لمفوما جلدية تأتية الخلايا

أ- اللمفوما عديدة الأشكال كبيرة الخلايا، إن خلايا هذا الورم تشبه إلى حد ما الخلايا الناسجة ولكن التقنيات المناعية الخلوية أكدت كونها خلايا تأتية تحمل المستضد CD4





هذا الشكل شديد العدوانية ومرتبط أحياناً بالابيضاض.

حيث يلعب الفيروس HTLV-1 دوراً هاماً في تطوره.

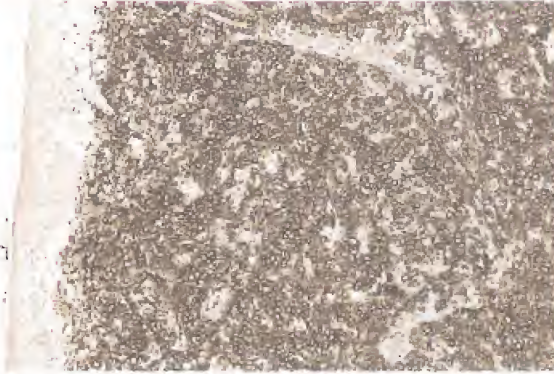
ب- لمفوما بالأرومات المناعية.

ت- لمفوما بالأرومات اللمفاوية.

ث- لمفوما كبيرة الخلايا غير مصنعة.

(الشكل: ٢-٢٥)

لمفوما تائية كبيرة الخلايا عديدة الاشكال



#### التقانات الحديثة في تشخيص اللمفومات

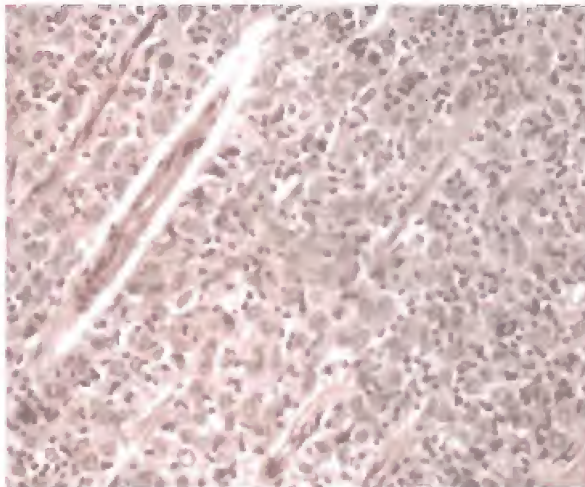
- إن التحري المناعي الكيميائي لللمفومات قد أصبح في المراكز المتطورة إجراءً روتينياً لتحديد نوع اللمفوما.
- كمثال فهذه اللمفوما الجلدية تظهر إيجابية لمعلقات الخلايا البائية (التفاعل بني اللون) مما يشير إلى لمفوما بائية.

(الشكل: ٢-٢٦)

أمراض الدم

## ثانياً: آفات التوتة (التيوموس)

- تنشأ العديد من الأورام على حساب التوتة وتظهر عادة كتكتلة في المنصف الأمامي،
- من هذه الأورام نذكر اللمفومات والأورام الخلايا المنتشة (الأورام المسخية - الأورام المنوية)، أورام غدية عصبية مفرزة ل ( ACTH مثلاً) أما الأهم فهو الورم التوتي (التيوموما) وأهميته تكمن في ترافقه مع الوهن العضلي الوخيم حيث تتشكل أضرار تهاجم الوصل العصبي العضلي مؤدية للوهن العضلي.
- ويفيد استئصال التيوموس في شفاء غالبية الحالات.



(الشكل: ٢-٢٧)

ورم توتي مترافق مع الوهن العضلي

**Thymoma with myasthenia gravis**

تكاثر لخلايا شبكية بطانية للتوتة هذه الخلايا ذات نوى حويصلية وستوبلاسما

غزيرة حبيبية

يلاحظ مقاطع للأوعية الشعرية عبر المحضر



## ثالثاً: آفات الطحال

- الطحال وهو عضو لمفاوي يعمل كذلك كمخزن للدم كما يتم تخريب الكريات الحمر الهزلة فيه.
- إن آفات الطحال تصنف كما يلي:
- آفات الطحال الإنتانية
- آفات الطحال الوعائية
- آفات الطحال الورمية

- آفات الطحال الاستقلابية
- آفات أخرى

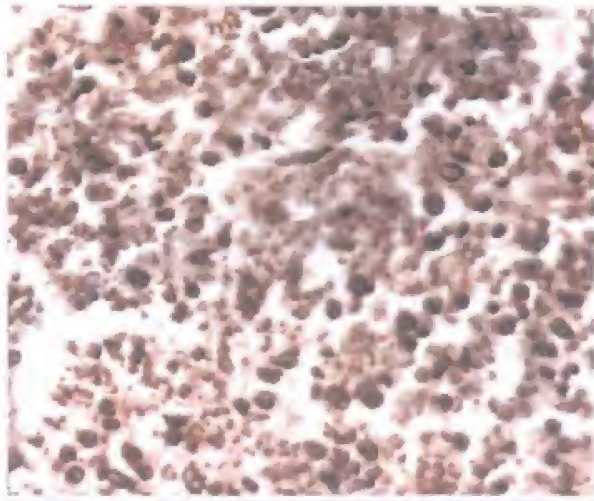
### ١. آفات الطحال الإنتانية

#### أ- البرداء (المالاريا):

- العامل المسبب لهذا المرض يدعى بالمتصورات Plasmodium وهي من نوع الأولي.
- هناك أربعة أنماط للمتصورات وهي: النشيطة - البيضوية - المنجلية - الوبالية.
- تصيب الطفيليات الكريات الحمر حيث تتمزق هذه الكريات ويتحرر الصباغ الملاري في الدم، وقد يتمزق الطحال ضمن سير المرض.

- المظاهر الباثولوجية موضحة في الأشكال التالية:

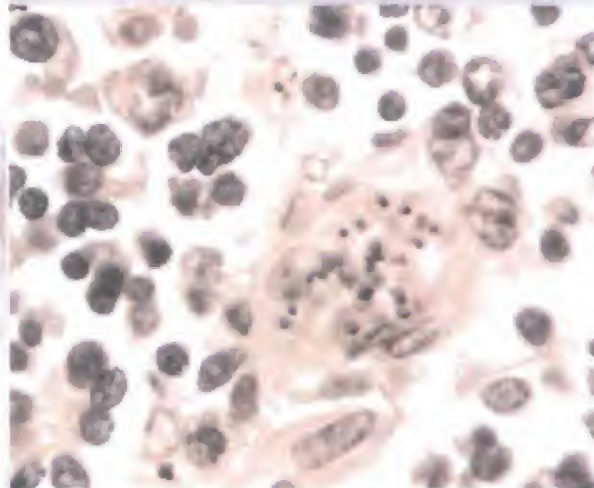
#### ب- داء الليشمانيات الحشوية Visceral leishmaniasis.



(الشكل: ٢-٢٨)

البرداء - الطحال

يلاحظ احتقان لب الطحال بالعلائق ووحيدات النوى المملوءة بالصباغ الملاري، ولا تتأثر الأجسام الحليمية بترسبات الصباغ إن الطفيليات المنحلة تحرر الصباغ الدموي الذي ينتج من قبل البالعات والخلايا البطانية



(الشكل: ٢-٢٩)

برداء - الطحال

Malaria

طفيليات الملاريا داخل الكريات الحمر داخل وعاء طحالي، بعض الخلايا البطانية للوعاء قد ابتلعت الصباغ الملاري يحيط بالوعاء خلايا بالعة ووحيدات النوى

(الشكل: ٢-٣٠)

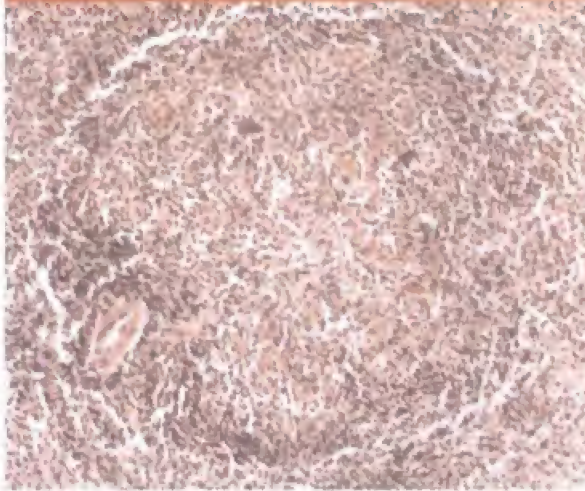
داء الليشمانيات الحشوي - الطحال

تلاحظ الخلايا البقعة والبطانية في أشباه الجيوب الطحالية ويدخلها الطفيليات هناك بعض الطفيليات المتحورة من الكريات البيض المنزعة تتوضع بشكل حر إن العامل المسبب هو الليشمانيات البونوفانية وهي متمتصة ببيضوية تقبض ٢ - ٤ ميكرون مع نواة كبيرة محيطية



### ت- داء البروسيلات (الحمى المالطية) Brucellosis

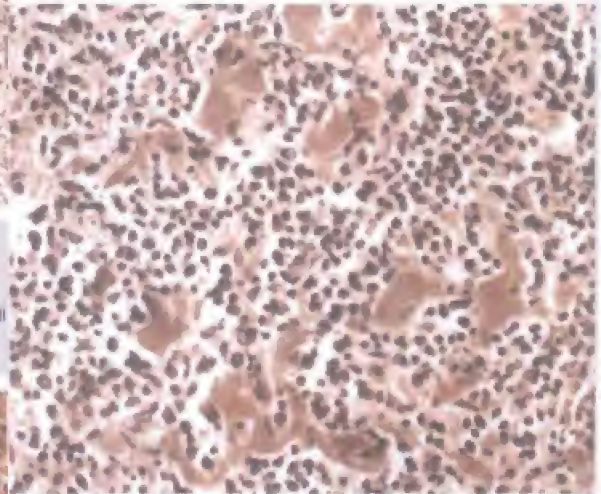
- هذا المرض ناجم عن جراثيم سلبية الغرام هي البروسيلات، وهو يتميز بترفع حروري مجهول السبب مع ضخامة طحالية وآلام مفصلية، التظاهرات النسيجية للمرض في الطحال موضحة في الأشكال.



(الشكل: ٤٢-٣-١)

داء البروسيلات (الحمى المالطية) - الطحال

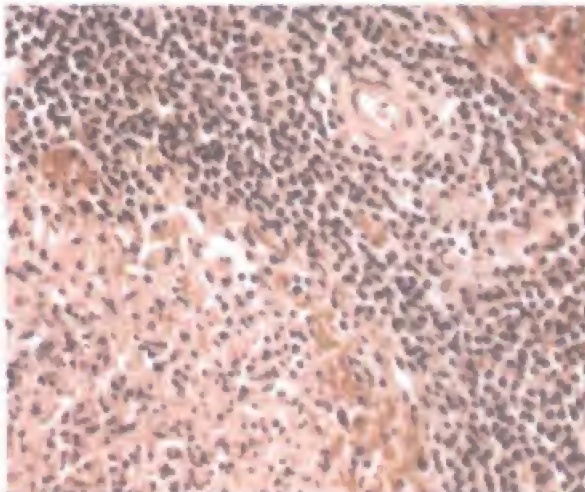
العادة الهيليئية الشبيهة بالفيبرين المترسبة في مناطق النخر البؤري تحيط بها خلايا وحيدة النوى كثير منها ذو نواة مزبوجة-شبيهة بخلية ريد - سترنبرغ



(الشكل: ٤١-٢-١)

داء البروسيلات (الحمى المالطية) - الطحال

إن الجسميم الميكيري في الطحال المشاهد هنا يعاني نخرا سميا مع استجابة هيالينية بسبب تقطع ترويته الوعائية  
تلاحظ خلايا وحيدة النوى محيطة للمادة الهيليئية



(الشكل: ٤٣-٢-١)

السل النخفي - الطحال

إن السل النخفي يشاهد عادة في حالة ضعف الضاعة وهنا يشاهد منطقة نخر جبيني محاطة بمنطقة سليمة من اللب الطحالي إن غياب الخلايا المشبعة بالبشرة والخلايا العملاقة مظهر مميز للسل النخفي

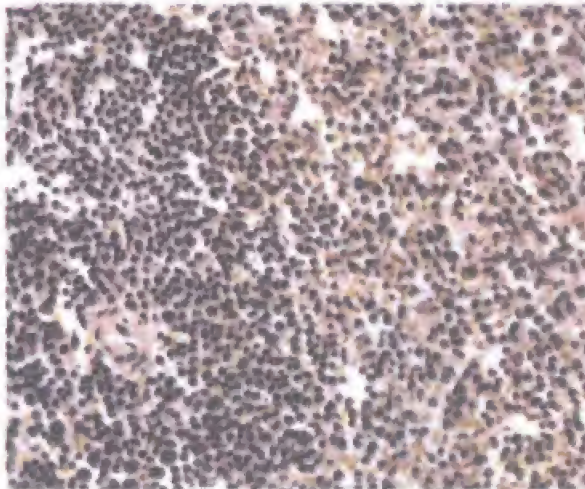
### ث- التدرن:

- إن إصابة الطحال في سياق التدرن تحدث عادة في حال تعميم الإصابة (السل الدخني) وهي حالة تشاهد عند مضعفي المناعة.

### ج- داء وحيدات النوى الخمجي

#### Infectious mononucleosis

- تظاهرات هذا المرض في الطحال موضحة في الشكل التالي. راجع الفصل (١) لمزيد من الإيضاح حول تظاهرات المرض.



(الشكل: ٤٤-٢-١)

داء وحيدات النوى الإنتاني - طحال

يظهر الشكل ارتشاح لب الطحال بأعداد كبيرة من الخلايا وحيدة النوى ذات النوى شديدة التلون  
إن جسميمات مكليكي ما زالت موجودة



### ج- الحمى التيفية Typhoid fever

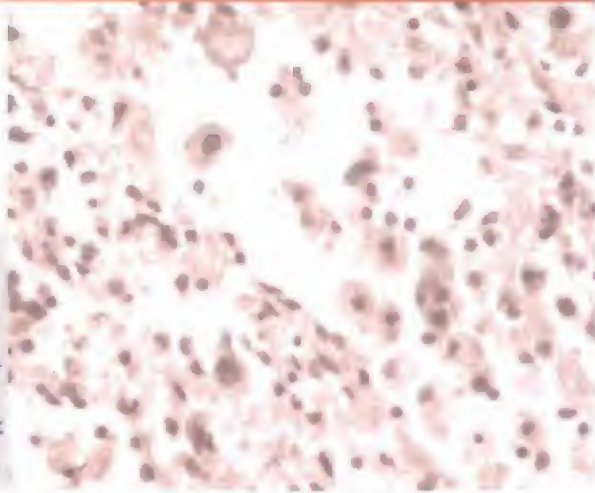
- العامل الممرض هنا هو السالمونيلا التيفية، هذا المرض ذو مظاهر جهازية معممة ويتميز بحمى عالية مع إصابة العديد من الأعضاء. الشكل يوضح تظاهرات المرض في الطحال.

(الشكل ١٥-٢-١)

الحمى التيفية - الطحال

مظهر وصفي للحمى التيفية

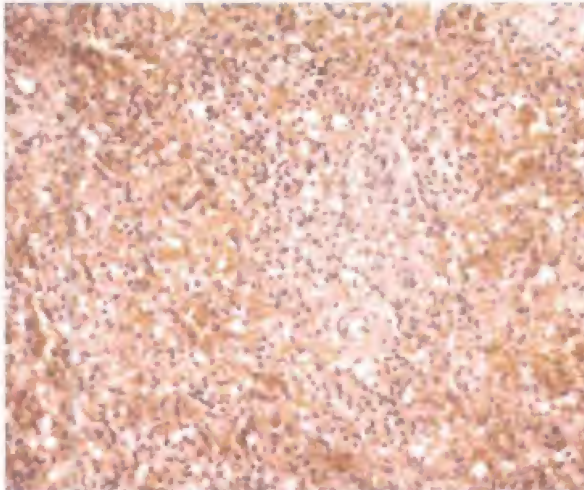
خلايا تيفية توسع لشباه الجيوب للطحال وهي خلايا بالغة وحيدة النواة بلعمت العصيات التيفية والكريات الحمر والمفاوية والمصورة المتكسدة وهي ذات نواة كثيفة وحبيبات شاحبة اللون في الجيوب. إن تراكم هذا الخلايا بسبب انسداد الأوعية الدموية والمفاوية مسبباً نخرًا بؤريًا للطحال.



### ٢. الآفات الوعائية في الطحال

#### أ- فرط توتر وريد الباب

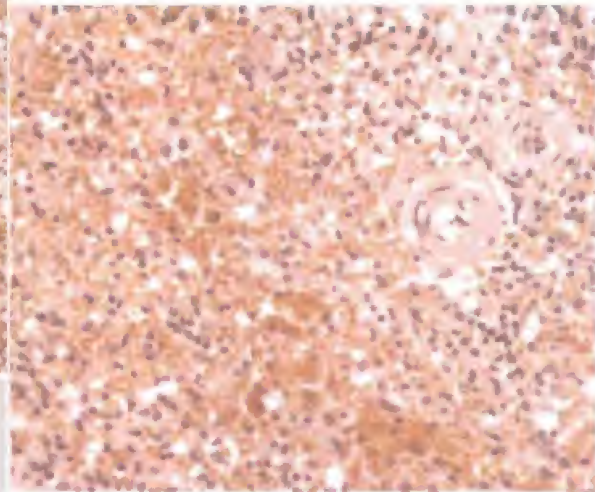
- السبب الأهم لفرط توتر وريد الباب هو تشمع الكبد حيث يحصل قصور في نزح الدم من الطحال مما يسبب احتقاناً مزمنًا فيه.



(الشكل ١٧-٢-١)

احتقان منفعل مزمن - الطحال

طمس معالم هنية الطحال بالكريات الحمر الكمية الكبيرة من الدم تزيح نسيج اللب الطبيعي.



(الشكل ١٦-٢-١)

احتقان منفعل مزمن - الطحال

توسع لشباه الجيوب لطحالية بالكريات الحمر والبالعات الحادة على الهيدوسيندين يلاحظ انزياح الجسيمات الغالبية واللب بسبب احتقان الطحال هذه الحالة تحدث بسبب قصور العود الوريدي

#### ب- احتشاء الطحال

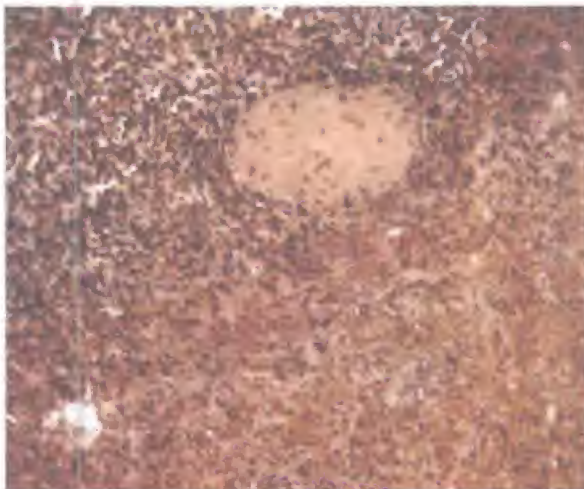
- هذه الحالة تشاهد عند السكريين وأولئك المعرضين للآفات الحمية والخرثية.

(الشكل ١٨-٢-١)

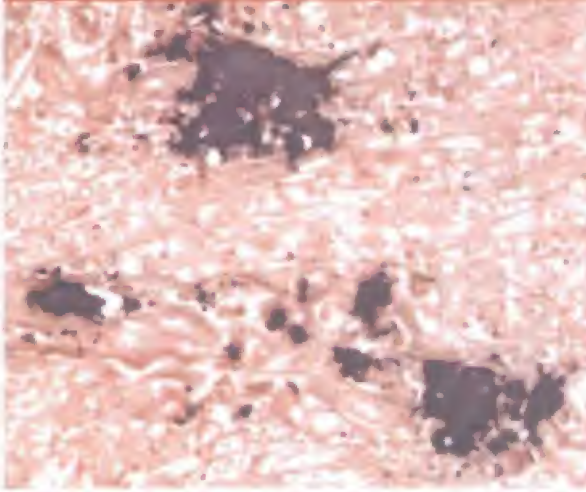
احتشاء الطحال

حافة المنطقة المحتشة

النسيج المحتشي يتألف من لب متنفخ، كريات حمراء ضياع دموي، يلاحظ بدء التعظم الليفي في الحافة العلوية



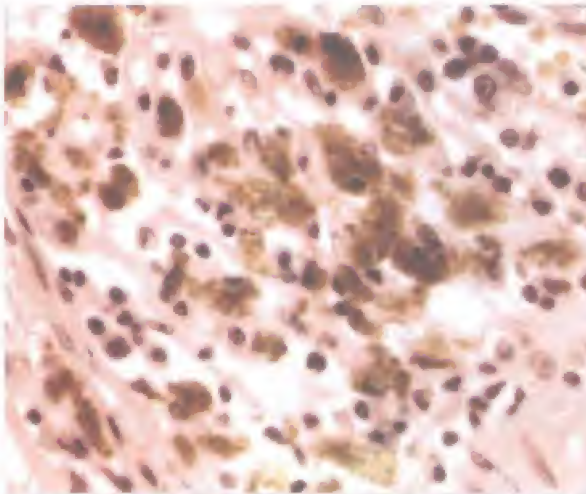




(الشكل: ٢-٤٩)

داء الصباغ الدموي في الطحال

هذا المرض الناجم عن اضطراب استقلاب الحديد مما يسبب تراكم الحديد في النسيج، وهنا نشاهد تليف واضح في محفظة الطحال والتريق التليف يشمل أيضا قلب حيث نشاهد ترسبات من صباغ الحديد معظمها ميلهم من قبل البالعات تلاحظ أيضا استجابة زجاجية وتسمك في الشريكات



(الشكل: ٢-٥١)

داء الصباغ الدموي في الطحال

ترسبات الهيموزيدرين أخذة اللون الأزرق بتفاعل بيرس

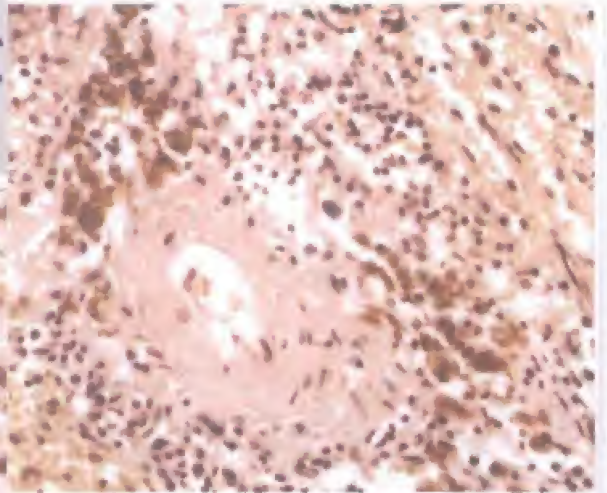


## ٢) الآفات الارتشاحية والاستقلابية في الطحال

### أ- داء الصباغ الدموي (الهيمماكروماتوز)

#### Hemochromatosis

- في هذا المرض يحدث تراكم للحديد في مناطق مختلفة من الجسم
- حيث يزداد امتصاص الحديد من الأمعاء ومن ثم يتراكم في الجلد والكبد والبنكرياس والنخامة والطحال مؤدياً للعديد من المظاهر المرضية كالداء السكري وقصور الأتداء وتشمع الكبد.
- إن تشخيص هذا المرض يوضع بعيار الحديد في خزعة الكبد الجافة.



(الشكل: ٢-٥٠)

داء الصباغ الدموي في الطحال

ترسبات الهيموزيدرين على شكل حبيبات بنية ضمن البالعات، هذه الحبيبات المميزة في حجمها غير منتظمة في شكلها وكاسرة للضوء نشاهد أيضا التليف حول الترسبات الصباغية

### ب- الداء النشواني Amyloidosis

- هذا المرض نوقش بالتفصيل في بحث لاحق
- هنا نشاهد تظاهراته في الطحال عند رجل كان يشكو من تدرن مزمن.

(الشكل: ٢-٥٢)

الداء النشواني - الطحال

منطقة من الطحال تظهر ارتشاح الأجسام المالبكية بالمادة النشوانية هذه المادة الشبيهة بالهيالين تحيط بالأوعية الصغيرة وترتفع في جدرانها وتتوضع خارج الخلايا تتلون هذه المادة بالبيود والجمد الكونفو

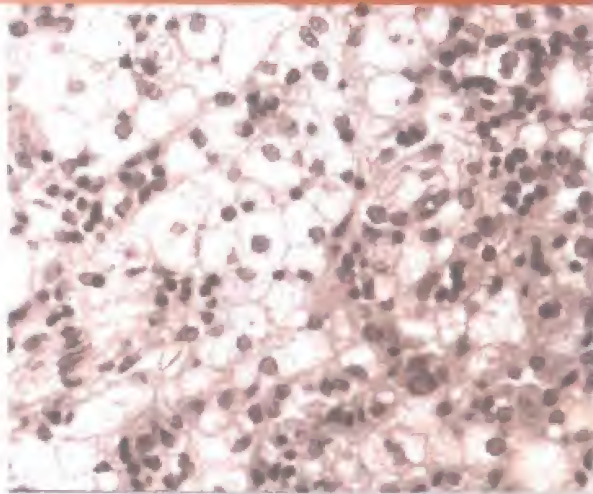


#### ت- داء نيمن بك

- هذه الآفة النادرة التي تورث بصورة جسمية مهيورة وتُشاهد عند حديثي الولادة هي آفة مميتة.
- الآلية الكيميائية الحيوية الكامنة وراءها معقدة، وتشمل على عيوب في استقلاب الشحوم حيث يحصل تراكم للشحوم (السفنغوميلات) في أنسجة الجسم المختلفة.

#### ث- داء غاوشر

- آفة استقلابية ناجمة عن خلل في عمل أنزيم بيتا-غلوكوسيريبروزيداز حيث تتراكم مادة الغلوكوسيل سيراميد في أنسجة الجسم.
- المرض يتميز سريرياً بتخلف عقلي مع علامات عصبية في الشكل الشبائي مع ضخامة طحالية شديدة.
- المرض يورث بصورة مهيورة.

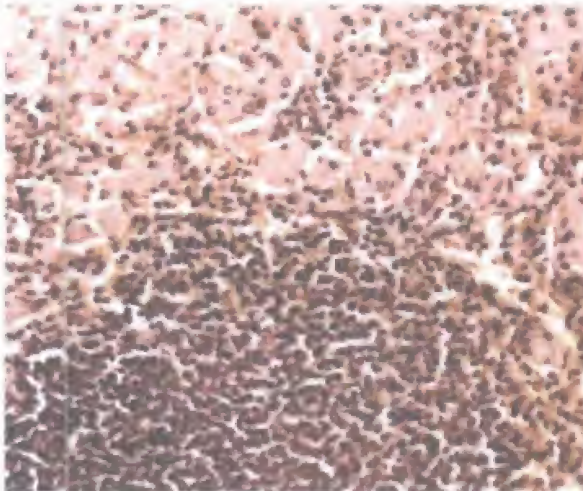


(الشكل: ١-٢-٥٣)

داء نيمن بك - الطحال

استبدال بنية الطحال بشكل كامل تقريباً بالبلغمات المحملة بالمادة الشحمية هذه الخلايا ذات هيولى رقيقة ونواة جانب مركزية تون لشكل انقسامية المادة المتروكة في هذه الخلايا هي السفنغوميلين

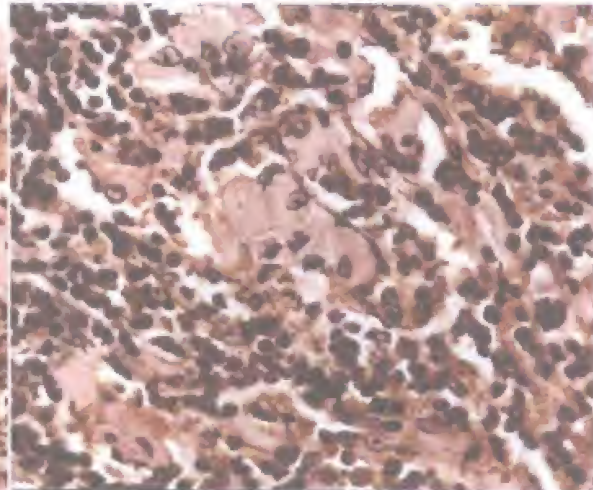
أمراض الدم



(الشكل: ١-٢-٥٥)

داء غاوشر - الطحال

خلايا غوشر المميزة ضمن بقايا النسيج الطحالي وهي خلايا سليمة تحوي مادة شحمية: كيرلسين



(الشكل: ١-٢-٥٤)

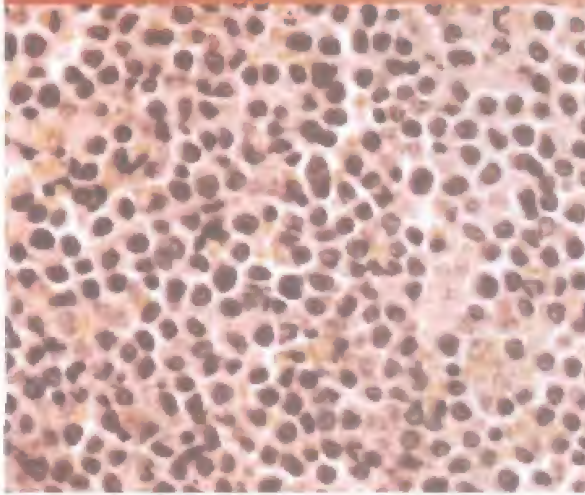
داء غوشر - الطحال

غزو الالب الطحالي بخلايا غوشر الكبيرة وهي تحمل حمل النسيج الطحالي الطبيعي هذه الخلايا ذات نواة جانب مركزية صغيرة وكثيرة من السيترولاسما الشاحبة المحيطة للحمض

#### ٤) آفات الطحال الورمية

- أورام الطحال نادرة وخاصة البدئية منها، وأكثر الأورام التي تصيب الطحال هي الالبيضاضات بأنواعها المختلفة والمفومات إضافة للأورام الوعائية والأورام الانتقالية.
- أ- الالبيضاضات:
  - الطحال، شأنه شأن العقد اللمفاوية موقع رئيس لإرتشاح الخلايا الالبيضاضية، حيث يصاب الطحال بمختلف أشكال الالبيضاضات كما يصاب في النقيوم العديد.
  - في الصور عدة أمثلة عن ذلك:

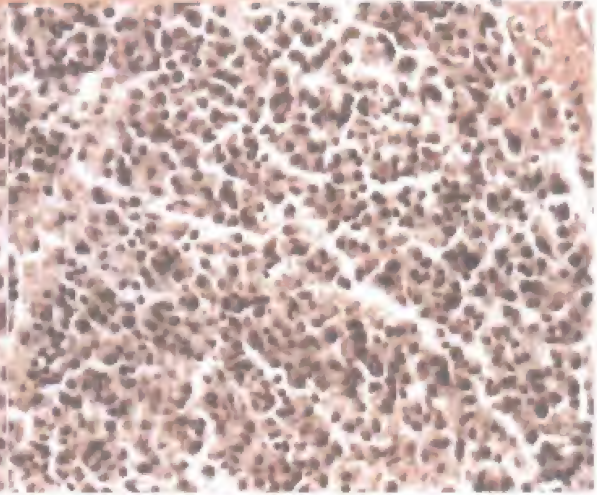




(الشكل: ٥٧-٢-١)

ابيضاض الدم النقوي المزمن - الطحال

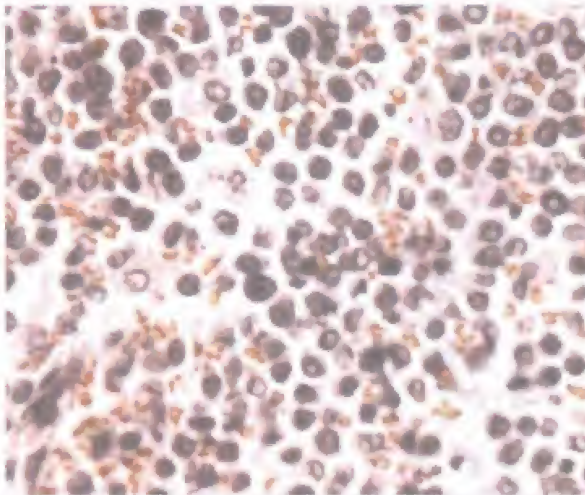
استبدال النسيج الطحالي بخلايا من مختلف مراحل لسلسلة النقوية، منها الأرومات وسلسلة النقوية والنقوية والكريات البيض عديدة النوى الفتية ويلاحظ ارتشاح اللب بالكريات الحمر



(الشكل: ٥٦-٢-١)

ابيضاض الدم النقوي الحاد - الطحال

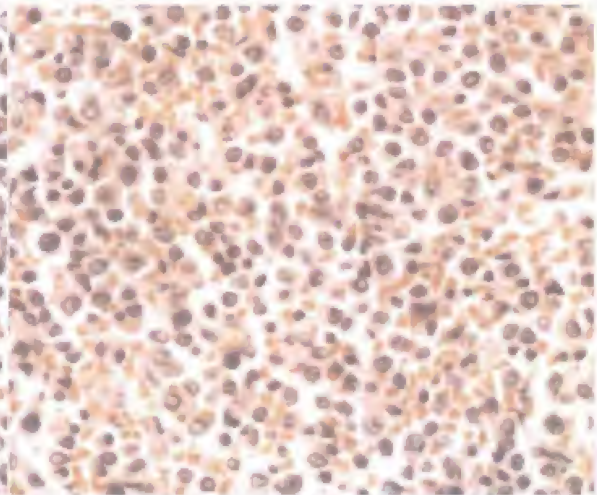
غزو النسيج الطحالي بالأرومات النقوية وهي خلايا ذات نواة مفردة الكروماتين وسيتوبلاسما ضئيلة شاحبة اللون يصعب تمييز هذه الخلايا بالملونات العادية عن خلايا الابيضاض للعفوي الحاد



(الشكل: ٥٩-٢-١)

ورم نقوي متعدد - الطحال

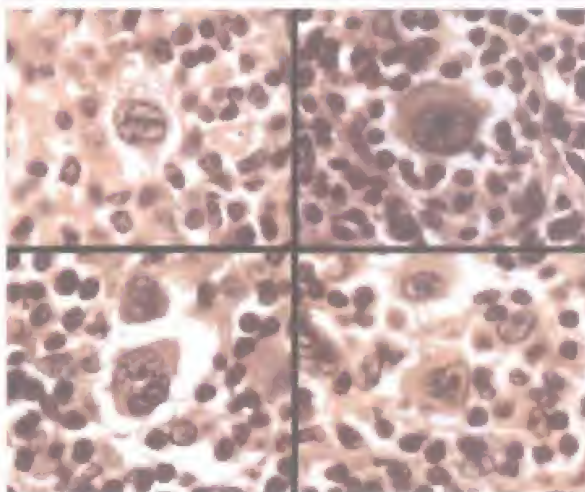
غزو لب الطحالي بالخلايا المصورة النخبية يلاحظ ضمور وتراجع الجسيمات المالبكية هناك أيضا بؤر تكون دموي خارج النقي



(الشكل: ٥٨-٢-١)

ابيضاض الدم اللعفاوي الحاد - الطحال

استبدال لب الطحالي بأرومات اللعفاويات الخبيثة ذات النوى المعقدة الحويصلية الانقسامية



(الشكل: ٦٠-٢-١)

داء هرنجتكن - الطحال

مشهد لأحدى الآفات البؤرية في الطحال هناك العديد من الخلايا المتضخمة (ريد-سترنبرغ) الموجودة ضمن لحة شبه حبيبية تحوي خلايا لعفاوية ووحيدة قنوي

## ب- اللمفومات:

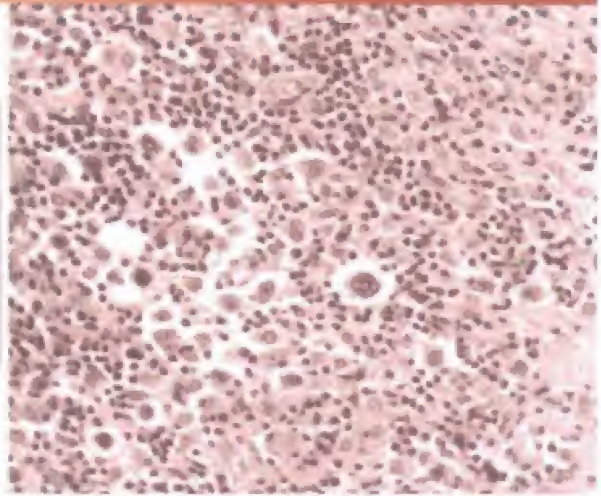
- كثيراً ما يصاب الطحال في سياق اللمفومات وخاصة لمفوما هودجكن
- في الشكل مثال عن إصابة الطحال بداء هودجكن.



(الشكل: ٦١-٢-١)

داء هوبكنز - الطحال

مشاهد متعددة لخلية ريد سترنبرغ وهي خلية ثنائية النوى (الأسير) أو وحية (اليمين)  
هذه النوى الكبيرة مفرطة الكروماتين ذات النوية المحيطة للحامض وصفية لخلية ريد سترنبرغ  
تلاحظ أيضا استقطالات سيتوبلازما مؤنفة



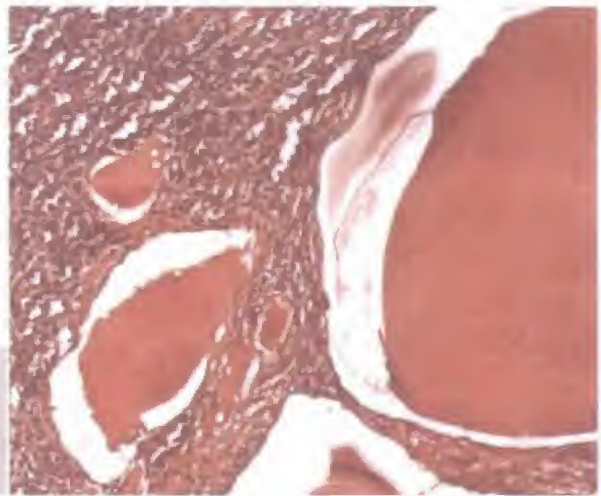
### ت- الأورام الوعائية في الطحال

أمراض الدم

■ الأورام الوعائية في الطحال هي أهم الأورام البديئية النادرة فيه، منها الأورام اللمفاوية الوعائية والأورام الوعائية الدموية.

■ في الشكل مثال عن ورم وعائي لمفاوي.

شخص عند امرأة بعمر ٤٧ سنة بعد شكاوها من كتلة مؤلمة في البطن.



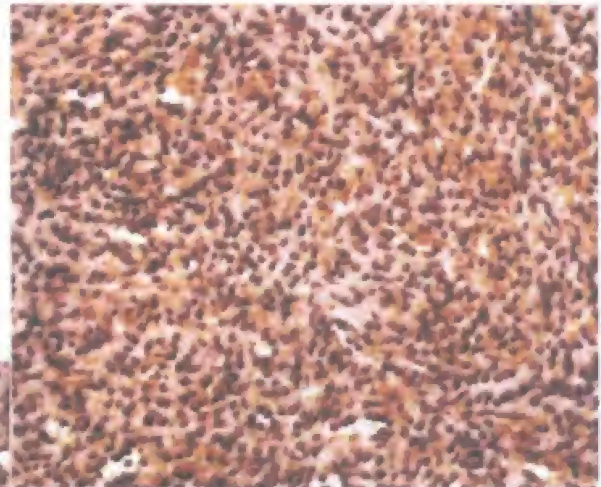
(الشكل: ٦٢-٢-١)

ورم وعائي لمفاوي - الطحال

مسافات لمفاوية متوسعة مملوءة باللمف المتخثر  
تشبه الجيوب المحيطة تظهر درجة خفيفة من التوسع وتسمك الجدر

### ٥) الطحال وأمراض الدم

■ الطحال موقع رئيسي لتظاهرات أمراض الدم خاصة فاقات الدم المزمنة كالثلاسيميا وفقر الدم المجلي وتكرور الحمر في الأشكال المجاورة أمثلة عن التبدلات في الطحال في مجموعة من هذه الأمراض.

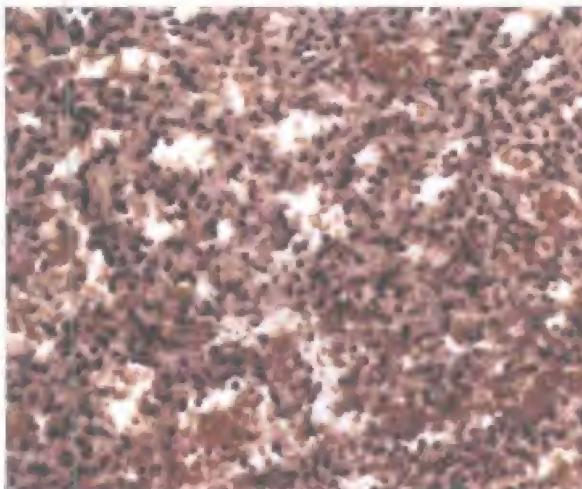


(الشكل: ٦٣-٢-١)

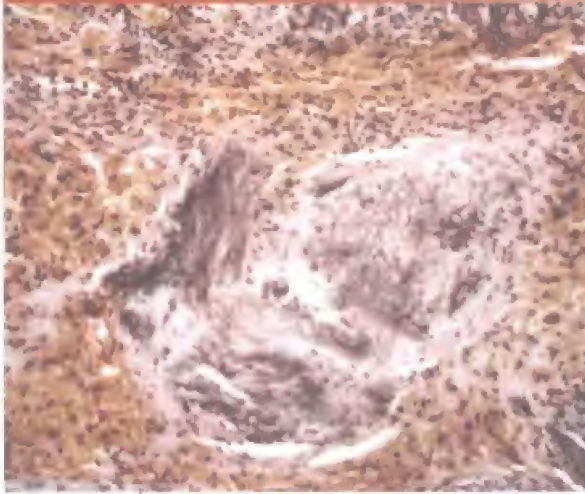
تكرور الحمر - الطحال المظاهر الرئيسية في الطحال في مرضى تكرور الحمر هو توسع الجيوب الوريدية بالكريات الحمر التي تبقى سليمة أما النسيج اللمفاوي فيستبدل بشكل واسع بالكريات الحمر

(الشكل: ٦٤-٢-١)

فقر دم البحر المتوسط (الثلاسيميا) - الطحال كالثلاسيميا مرض وراثي يحصل فيه عجز عن إنتاج الخضاب الطبيعي بكثافة كافية هنا نشاهد توسع أشباه الجيوب الطحالية بالكريات الحمر إن مظاهر تكون الدم خارج النقي (الخلايا النقيوية، الكريات الحمر المنواة، النوات) ليست واضحة هنا رغم كونها مظاهر وصفية للتغيرات الطحالية في هذا الداء أيضا لا تلاحظ ترسبات صباغ الهيموزيندين





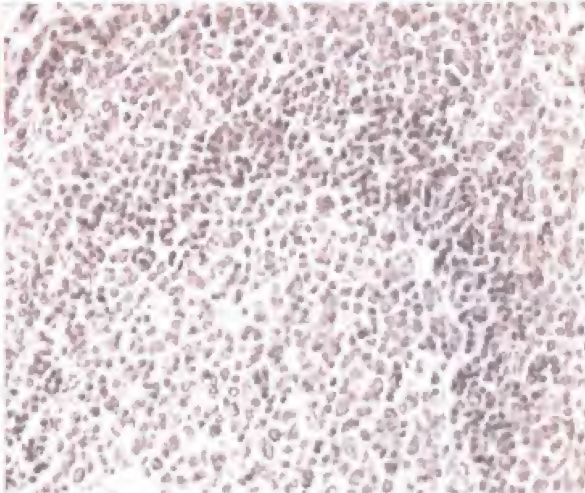


(الشكل: ٦٥-٢-١)

فقر الدم المنجلي - الطحال

منطقة رمادية من التليف مع ترسبات من الحديد والكالسيوم وهو ما يميز منطقة من النزف القديم المتعطي وهي حالة شائعة في فقر الدم المنجلي

## أمراض الدم



### ٦ فرط الطحالية البدئية Hypersplenism

- حالة مجهولة تزداد فيها فعالية الطحال المخربة لعناصر الدم مما يؤدي لنقص في عناصر الدم الثلاثة.
- إن استئصال الطحال يؤدي للشفاء في معظم الحالات.

(الشكل: ٦٦-٢-١)

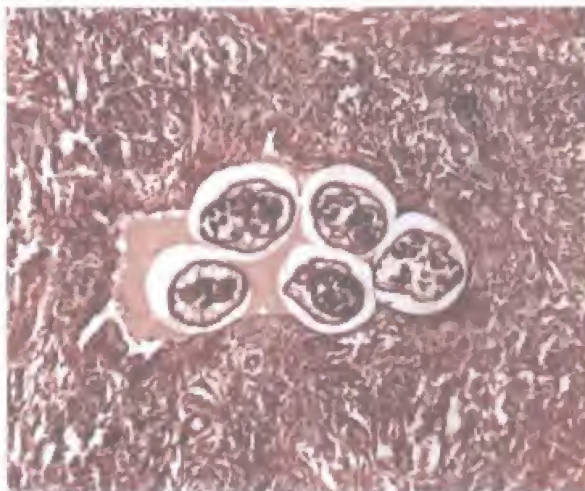
فرط الطحالية

يلاحظ فرط تصنيع في الجسيمات الليمفيكية التي تحوي أعدادا كبيرة من الخلايا الشبكية وبعض البلعات ومخاطبة بحلقة من اللمفاويات الصغيرة وحلقة أخرى من أرومات اللمفاويات هذه الحالة تترافق سريريا بنقص خلايا الدم الشامل

## رابعاً: آفات الأوعية اللمفية

### ١) داء الخيطيات (داء الفيل) Bancroftian filariasis

- هذا المرض الطفيلي تسببه طفيليات تدعى بالفخرية البنكروفتية وهي تعيش ضمن الأوعية اللمفية وتُشاهد في الدوران المحيطي ليلاً.
- يتميز المرض سريرياً بالتهاب في الأوعية اللمفية مسبباً وذمات شديدة مع ألم واحمرار.
- التظاهرات الإكلينيكية موضحة في الأشكال <



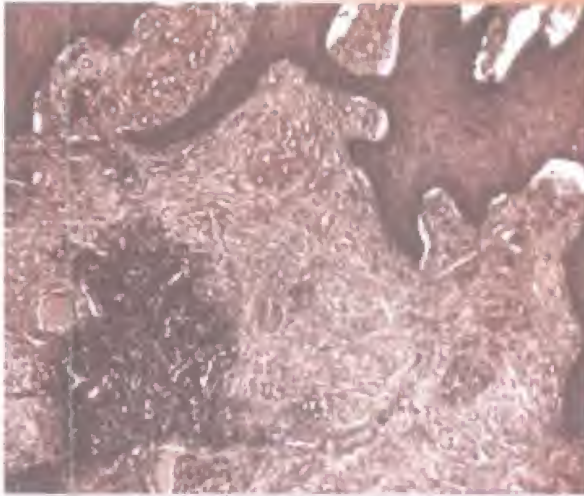
### ٢) التهاب الأوعية اللمفاوية الحاد Acute lymphangitis

(الشكل: ٦٧-٢-١)

داء الخيطيات البنكروفتية

مقطع لوعاء لمفاوي متوسع ضمنه التودة الأنثى للفخرية البنكروفتية المسببة لداء الفيل وهي مقطوعة بمقطع عرضي يلاحظ تكيف وارتكاس التهابي حول الوعاء يتألف من لمفاويات، خلايا مشبهة بالبشرة، وخلايا عرطلة وخمضات

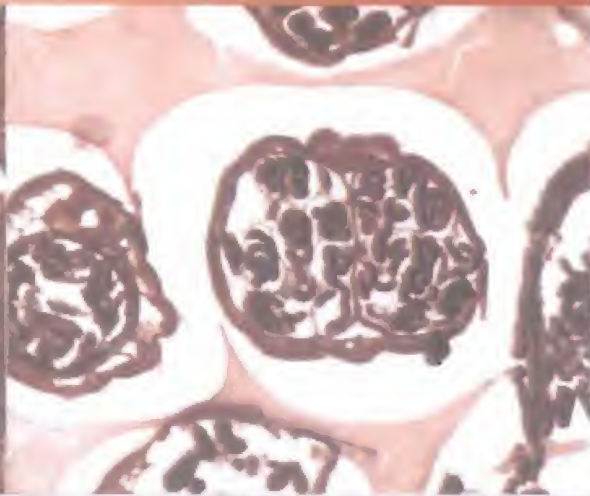




(الشكل: ٦٩-٢-١)

داء الخيطيات البكتريائية

الجلد والنسيج ما تحت الجلد في الصفن يلاحظ توسع الأوعية للمفاوية السطحية وفرد تصنع الأدمة يلاحظ ارتشاح حول الأوعية بالمعضات والمصريات مع تليف



(الشكل: ٦٨-٢-١)

داء الخيطيات البكتريائية

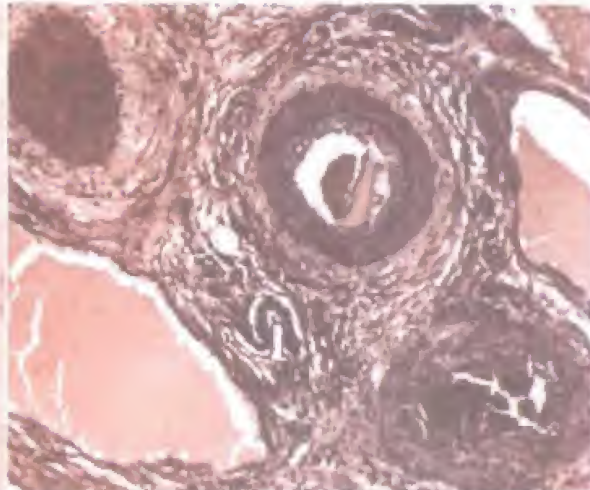
لتنس المادة البلقية في مقطع عرضي، يمكن تميز الجنس بوجود الخيوط الدقيقة في القطع العرضية



(الشكل: ٧١-٢-١)

لفقرية البكتريائية

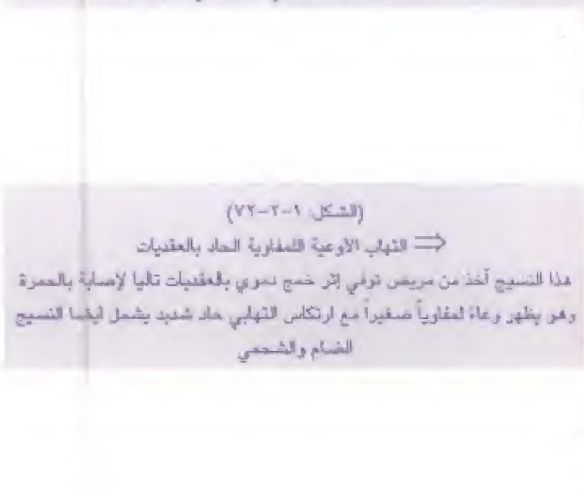
الخيطيات البكتريائية في لطاحة دموية أخذت من مصاب بداء الفيل وهي طفيليات تقبض ١٢٥ - ٣٢٠ ميكرون طولاً و ٧ - ١٠ ميكرون سماكة وهي ذات ذيل مؤنث من المظاهر المميزة لهذا الطفيلي ظهوره في الدم ليلاً فقط



(الشكل: ٧٠-٢-١)

داء الخيطيات البكتريائية

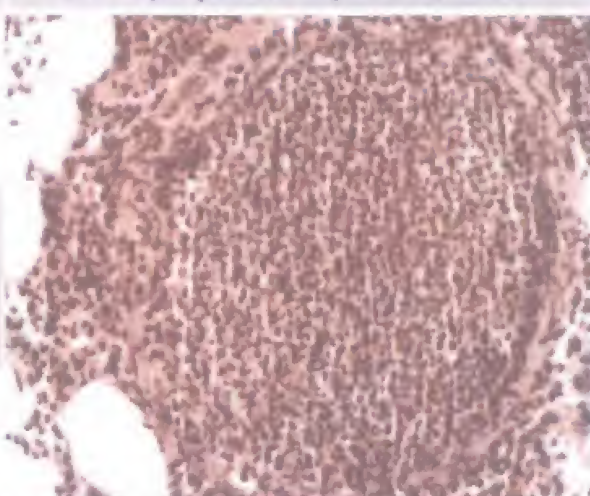
توسع وفرد تصنع للأوعية الصفنية يلاحظ في الزاوية اليمنى السفلية وريد صغير يعاني التهاباً خثرياً الشريان الصغير في المركز يظهر تكاثراً للنسيج ضام ونمي الشعيرات للمفاوية متوسعة مع تسك جدرانها وهي تحوي لهما متخزناً



(الشكل: ٧٢-٢-١)

التهاب الأوعية للمفاوية الحاد بالعقديات

هذا للتسريح أخذ من مريض توفي إثر خمج دموي بالعقديات تاليا لإصابة بالحمرة وهو يظهر وعاء لمفاوياً صغيراً مع ارتكاس التهابي حاد شديد يشمل أيضاً النسيج الضام والشحمي



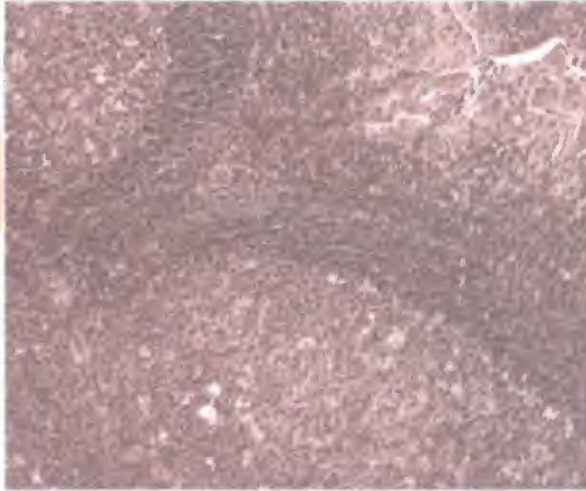


## خامساً: آفات اللوزتين

يمكن اعتبار اللوزات الحنكية والبلعومية لجزء من الجهاز اللمفاوي حيث تشكل ما يدعى بحلقة فالدير. تصاب اللوزات بآفات النهائية وورمية مختلفة.

في الأشكال المجاورة مثال عن آفات اللوزتين.

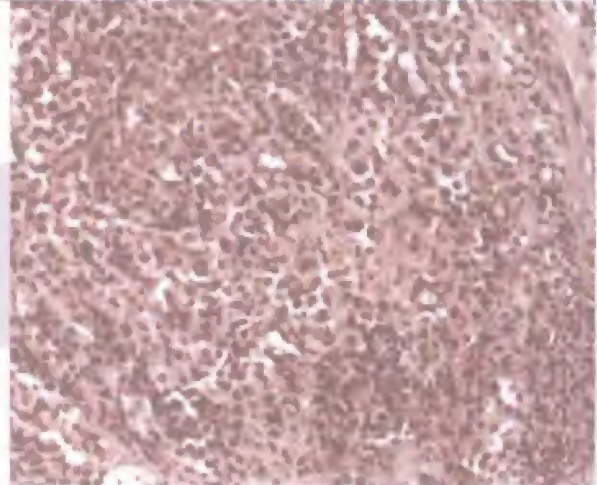
أمراض الدم



(الشكل: ٧٢-٢-١) ←

التهاب اللوزات المزمن

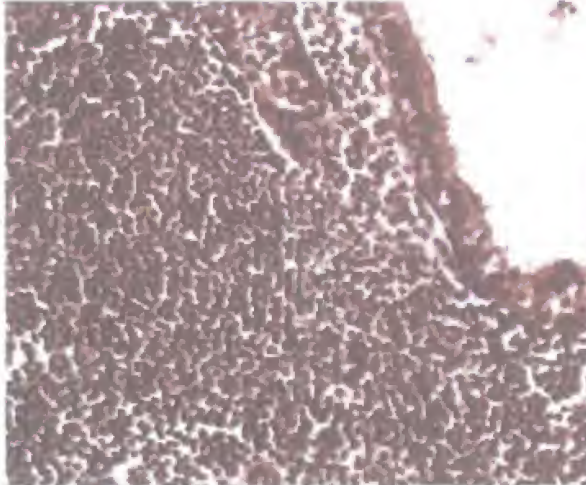
جريبية لمفاوية مفرطة التصنع في الحبة العلوية اليمنى هناك جريب يظهر تقرحا للبشرة الرضفية الشائكة وإرتشاحا بكثيرات النوى



(الشكل: ٧٤-٢-١) ←

⇒ ورم ظهاري لمفاوي في البلعوم الأنفي مع انتقالات العقد اللمفاوية  
**Lympho-epithelioma of Nasopharynx with lymph node metastases**

جزر وحبال من الخلايا قنطارية الخبيثة تنطمر في النسيج اللمفاوي



(الشكل: ٧٥-٢-١) ←

فرط تصنع اللوزة البلعومية (الانسبات)

**Hyperplasia of pharyngeal Tonsil(adenoids)**

النسبة الوصفية للوزة البلعومية ظاهرة استوائية مهدبة تحتها نسيج لمفاوي يشكل اجرية وجيوباً لمفاوية





- إن دراسة آفات الجهاز القلبي الوعائي هي على قدر كبير من الأهمية نظراً لما تحمله هذه الآفات من أخطار مهددة للحياة.
- إن المفاهيم العامة لهذه الأمراض كالوذمة والخثرات والصمات قد درست في الباب الأول، وفي هذا الباب سنحاول التوسع في بعض الأمراض الهامة التي تصيب القلب والأوعية، حيث سندرس آفات القلب والتأمور والشرابين والأوردة.

### أولاً: آفات القلب

- يتألف القلب نسيجاً كما هو معلوم من عدة طبقات: الشغاف، يليه العضل القلبي، ومن ثم التأمور.
- كما يتألف تشريحياً من 4 حجرات: الأذنين والبطينان.
- إن أهم الآفات التي تصيب القلب على الإطلاق هي الآفات الإكليلية التي تسبب نقص التروية والاحتشاءات ذات العقائل المميتة.
- كذلك يصاب القلب بطبقاته المختلفة بأمراض مختلفة منها ما يقتصر على طبقة دون غيرها كالتهابات الشغاف والتأمور ومنها ما يشمل طبقة أو أكثر كالحصى الرئوية.
- أيضاً يصاب القلب بعدد من الآفات الخلقية أو الولادية ذات الأهمية البالغة.
- العديد من الأمراض الجهازية تصيب القلب أيضاً مسببة العديد من التظاهرات الإراضية الهامة.

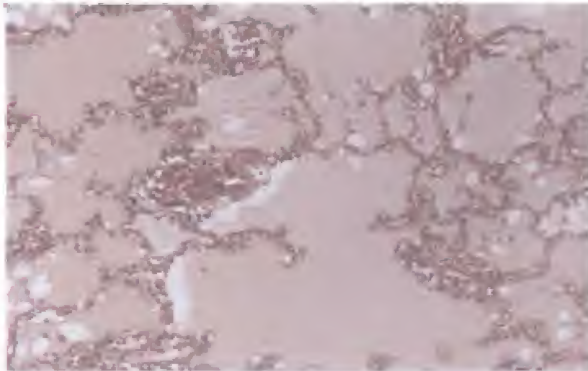
#### ١) قصور القلب Heart Failure

- متلازمة سريرية تنجم عن العديد من الأسباب، ولكنها في النهاية تجتمع على نتيجة واحدة وهي عجز القلب عن ضخ الدم بصورة كافية إلى النسيج.
- إن الأسباب الكامنة وراء هذه الحالة كثيرة، أهمها الاحتشاءات وارتفاع الضغط الشرياني والآفات الولادية والإصابات الصمامية.
- إن عجز القلب عن ضخ الدم إلى النسيج يؤدي إلى نتائج تختلف حسب الجزء القاصر من القلب، وإن كان قصور أي من البطينين يقود في النهاية إلى قصور البطين الآخر.

#### أ - قصور القلب الأيسر:

- في هذه الحالة يحدث نقص في التروية الشريانية الجهازية كما يرتفع الضغط في الأوعية الرئوية.
- إن ارتفاع الضغط في الأوعية الشعرية الرئوية يؤدي إلى خروج السوائل من الدم إلى المسافات الهوائية للأسناخ وهو ما يعرف ب: الوذمة الرئوية التي تتظاهر سريرياً بزلة شديدة مفاجئة مع زراق نتيجة لنقص الأكسجة. (الشكل ١-٢).

- أهم أسباب قصور البطين الأيسر هي احتشاءات القلب وارتفاع الضغط الشرياني والآفات الصمامية.



(الشكل ١-٢)

وذمة الرئة قصور القلب الأيسر

الأسناخ الرئوية مملوءة بسائل الوذمة ذي اللون الزمري

## ب - قصور القلب الأيمن:

- في قصور البطين الأيمن يحدث نقص في تروية الرئتين مع ارتفاع في الضغط الوريدي المركزي بسبب نقص إفراغ الدم الوريدي المركزي القادم من الوريدين الأجوفين إلى الأذينة اليمنى.
- إن النتائج السريرية لذلك تتلخص في وذمات الأطراف السفلية واحتقان الكبد وضخامته وارتفاع الضغط الوداجي.
- إن أهم أسباب قصور القلب الأيمن هي آفات الرئة الانسدادية المزمنة وقصور القلب الأيسر.
- إن مفهوم قصور القلب الاحتقاني يدل على قصور كلي للبطينين، (الشكل ٢-٢).



(شكل ٢-٢)

مظهر عياني للكبد عند مصاب بقصور القلب الأيمن أو ما يدعى بالكبد القلبية لاحظ التباين بين المناطق القاتمة التي تمثل مراكز الفصيصات المحتقة بالدم والمناطق الباهتة التي تمثل المسافات البابية

## ٢) آفات القلب الإقفارية Ischaemic heart disease

- أشيع آفات القلب والسبب الأول للوفاة في الدول الصناعية حيث تصيب ٤٠٪ من مجموع السكان.
- إن الداء العصيدي للشرايين الإكليلية هو السبب الكامن وراء المتلازمات السريرية المعروفة باسم الداء القلبي الإكليلي.
- تشمل هذه المتلازمات كل من خناق الصدر بشكله المستقر وغير المستقر، واحتشاء العضل القلبي.
- إن الفهم الدقيق لآفات القلب الإكليلية يستدعي معرفة جيدة بكيفية تشكل العصيدة السادة للشرايين الإكليلية.

## ❖ العصيدة الشريانية

- وهي آفة تصيب بطانة الشرايين حيث تتراكم مواد غنية بالشحوم في بطانة الشرايين مترافقة مع تفاعلات خلوية.
- إن عوامل الخطورة في تشكل العصيدة الشريانية هي التالية:
  - ١- نبوية: عند الذكور، وأولئك الذين يحملون سوابق عائلية لهذه الإصابة.
  - ٢- عوامل خطورة هامة: فرط شحوم الدم، ارتفاع التوتر الشرياني، الداء السكري، التدخين.
  - ٣- عوامل خطورة أقل أهمية: البدانة، الكرب النفسي، نقص الجهد البدني.
- إن الآلية الإيمراضية المعقدة الكامنة وراء تشكل العصيدة الشريانية لا تزال موضع جدل. وهناك العديد من النظريات التي وضعت لتفسير وجود الشحوم في العصيدة ووجود العناصر الخلوية الأخرى.
- النظرية الخثارية تفترض أن الخثرة تندمج ضمن بطانة الوعاء، بينما تجلب الشحوم من الصفائح والخلايا التي تتكاثر استجابة لعوامل النمو المشتقة من الصفائح PDGF.
- نظرية التكاثر النميلي تعتمد على ملاحظة كون الخلايا العضلية الملساء في اللويحات تشق من نسيطة وحيدة من الخلايا، مما يدعم احتمال كون العصيدة ناجمة عن شذوذ بدئي في نمو الخلايا.
- نظرية الاستجابة للأذية، تفترض أن اللويحات العصيدية ما هي إلا استجابة لأذية مزمنة لبطانة الوعاء ومن ثم فإن الاضطراب الاستقلابي لخلايا البطانة الناجم عن الضغوط الدموية والتأثيرات السمية لأكسدة الشحوم منخفضة الكثافة LDL تسمح بالتصاق الصفائح وتسرب بروتينات البلازما وهجرة الخلايا البائعة إلى البطانة. وهنا فإن PDGF يحرض تكاثر الخلايا الملس التي تصطنع الكولاجين والإيلاستين.
- هذه الآفات التي تدعى أيضاً باللويحات العصيدية تمر بعدة مراحل يوضحها (الشكل ٢-٣).

آفات الجهاز القلبي الوعائي



- أبكر هذه المراحل هي الخطوط الشحمية التي تظهر كمناطق شاحبة في جدار الشريان، تليها اللويحات الليفية الشحمية، ثم اللويحات المتقرحة والخثرات الليفية الصفيحية.
- نسيجياً تتألف اللويحات العصيدية من طبقات من المواد الشحمية والكولاجين والبالعات الحاوية على الشحوم (الخلايا الرغوية). (الشكل ١-٢).
- إن هذه اللويحات تؤدي إلى انسداد في الشرايين الإكليلية المروية للقلب مما ينتج عنه نقص التروية والداء الإقفاري القلبي. (الأشكال ٥-٢ و ٦-٢).



(الشكل ١-٢)

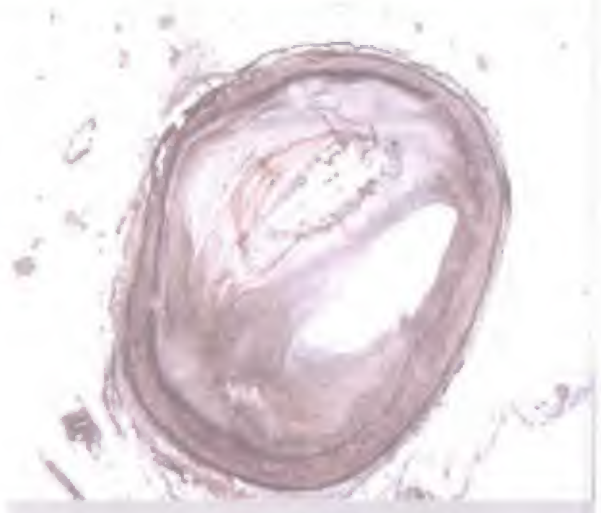


(الشكل ٢-٣)



(الشكل ٢-٦)

انسداد اكليبي شلأب الشرايين مقطع عرضي في شريان اكليبي يظهر انسدادا شبه كامل مع تشكل أوعية جديدة



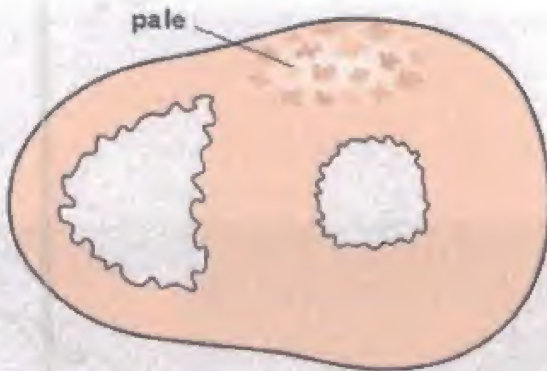
(الشكل ٢-٥)

انسداد اكليبي شلأب الشرايين مقطع عرضي في الشريان الإكليلي الأيسر يظهر تضيقاً في الشعة بلويحات كبيرة من مادة عديمة الشكل متهدئة مع تكلس شديد إن قطر الشعة تناقص إلى عشر القطر الأصلي

## احتشاء العضل القلبي:

### ١- المميزات المرضية:

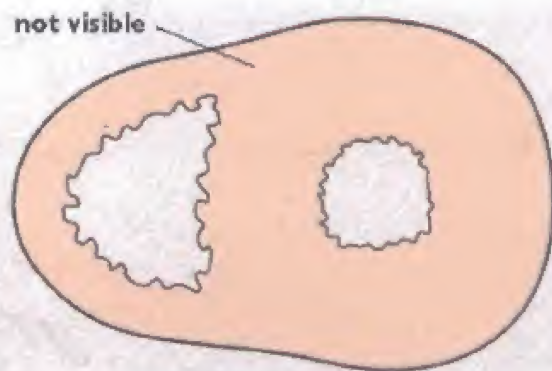
- نتيجة للانسداد الكامل في الشرايين الإكليلية تنقطع التروية عن جزء من العضل القلبي يختلف باختلاف الشريان أو الشرايين المسدودة.
- من ناحية باثولوجية تمر العضلة المحتشية بعدة مراحل تنتهي بحلول نسيج ليفي محل العضل المتنخر.
- الأشكال التالية توضح تطور منطقة الاحتشاء مع الزمن:



(الشكل ٧-٢ - ب)

١٢ - ٢٤ ساعة

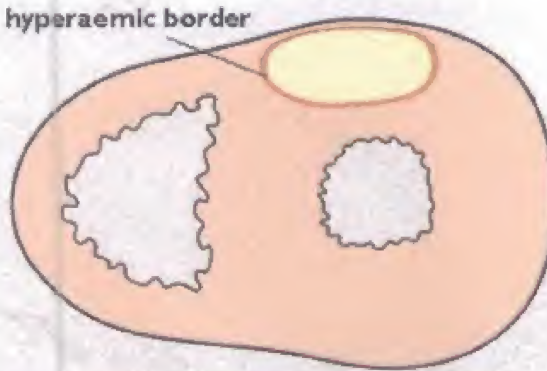
تبدو المنطقة المحتشاة عينا شاحبة  
لما تسيجياً فالعضلة المحتشاة  
تبدو بأون إيوزيني لناع مع ولعة بين خلوية



(الشكل ٧-٢ - ا)

١٢ - ٢٤ ساعة

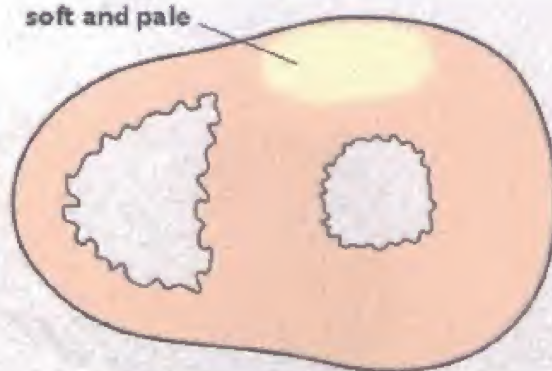
لا تظهر منطقة الاحتشاء عينا بشكل مميز ولكن يمكن تحري وجود الاحتشاء  
باستخدام زرقه التترازولام حيث لا تأخذ المنطقة المحتشاة اللون الأزرق لغياب  
الزيمات الأوكسيداز



(الشكل ٧-٢ - د)

١٠ - ٢٠ أيام

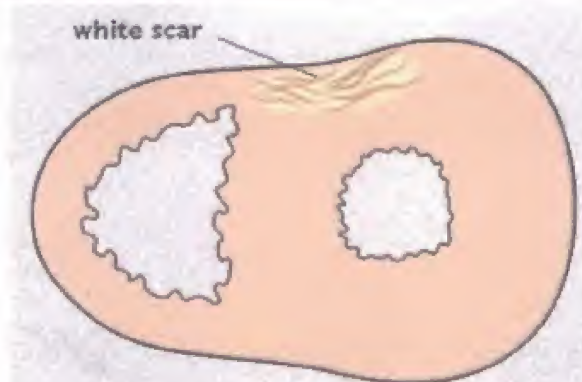
يبدأ تعضي الخثرة عينا تشكل حافة ونمية حول العضلة المحتشاة الصفراء لما  
نسيجياً فيلاحظ تشكل نسيج حبيبي وعائي



(الشكل ٧-٢ - ج)

٢٤ - ٣٦ ساعة

تتطور استجابة التهابية حادة عينا المنطقة المحتشاة طرية وشاحبة ذات لون لسفر  
لما نسيجياً فتلاحظ رشامة العدلات بين الخلايا الميتة



(الشكل ٧-٢ - هـ)

أسابيع - أشهر

يترسب الكولاجين وتشكل ندبة ليفية





(الشكل: ٨-٢)  
تمزق منطقة الاحتشاء



(الشكل: ٩-٢)  
لم دم في البطين الأيسر

## ٢. عقابيل احتشاء العضل القلبي:

- العديد من العقابيل المميتة تهدد المصابين باحتشاء القلب منها ما هو عاجل كاللا نظميات القلبية وقصور القلب الحاد وتمزق جدار البطين مما يسبب حالة تعرف بالداحس القلبي Tamponad نتيجة لامتلاء جوف التأمور بالدم مما يمنع امتلاء القلب بالدم الوارد كما في (الشكل ٨ - ٢).
- أيضاً فقصور الصمامات التاجية الحاد وتشكل الخثرات والتهاب التأمور هي من المشاكل التي تواجه هؤلاء المرضى.
- أما على المدى البعيد فإن مشاكل أخرى تواجه المصابين كقصور القلب المزمن وتكرر الاحتشاء وأم دم البطين الأيسر حيث يتوسع الجزء المتندب من العضل القلبي تدريجياً وتشكل أم دم في البطين كما في (الشكل ٩-٢).
- اختلاط آخر هو ما يدعى بمتلازمة دريسلر وهو التهاب تامور مناعي الآلية مع ارتفاع في سرعة التثفل بعد عدة أشهر من الهجمة الحادة للاحتشاء.

## ٢- اعتلالات العضل القلبي Cardiomyopathies:

- بعد استبعاد المرض القلبي الإقفاري والآفات الصمامية واعتلال القلب بفطر التوتر الشرياني، تبقى هناك مجموعة من المرضى ذوي الوظيفة القلبية المضطربة بسبب بدئية في العضل القلبي. هذه الآفات تدعى باعتلال العضل القلبي، منها ما هو ذو سبب واضح وهو ما يدعى باعتلال العضل القلبي الثانوي، ومنها ما هو مجهول السبب أي اعتلال العضل القلبي البدئي.
- إن معظم هذه الاعتلالات تنتهي بقصور القلب بعد فترة تطول أو تقصر.

## أ - اعتلال العضل القلبي الثانوي:

- الأسباب: يوضح الجدول بعض أسباب اعتلال القلب الثانوي:

السكري	أمراض جهازية
الداء النشواني	
أمراض الدرق	
داء الصباغ الدموي	أمراض التهابية وخمجية
التهاب العضل القلبي	
داء شاغاز	أمراض سمية واستقلابية
الكحولية	
بعض الأدوية (دوكسوروبيسين)	اضطرابات عضلية بدنية
الحثل العضلية	

- أمثلة عن اعتلال العضل القلبي الثانوي:

#### ١) العاصفة الدرقية Thyroid storm

- هذا المريض توفي بالعاصفة الدرقية. وقد أظهر تشريح القلب اعتلالاً ثانوياً موضح في (الشكل ١٠-٢).

#### ٢) أدواء خزن الغليكوجين Glycogen storage disease:

- هذا الطفل مصاب بأحد أدواء خزن الغليكوجين، وهو داء فون جيرك، إن تراكم الغليكوجين في القلب أدى لضخامة قلبية مع قصور في القلب الشكل (١١-٢).

#### ٣) الكحولية:

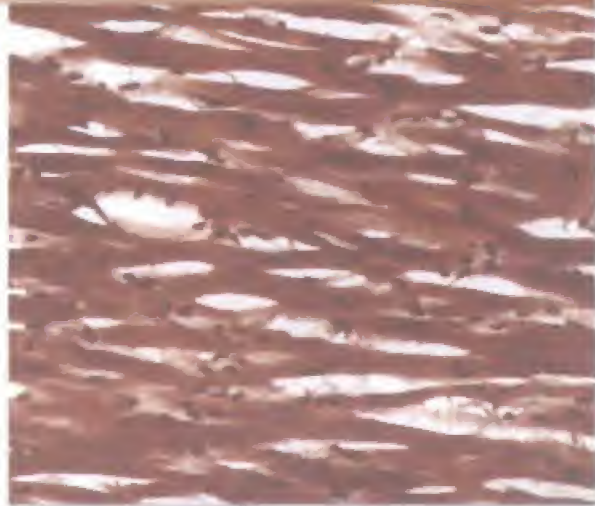
- وهذا الرجل الكحولي مصاب بعوز التيامين (فيتامين B1) مما أدى لتصور في القلب لديه ومن ثم وفاته. هذا المرض يعرف باسم اليرى اليرى الشكل (١٢-٢).

#### ٤) داء شاغاز

- وهذا الرجل البرازيلي مصاب بداء شاغاز. وهو داء طفيلي تسببه المتقيبات الكروزية وينتقل بلدغ الحشرات (الشكل ١٣-٢).

#### ٥) الذأب الحمامي الجهازى:

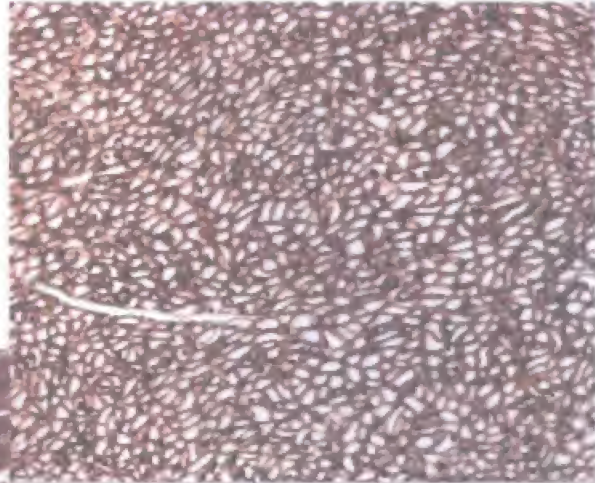
- وأخيراً هذه المريضة مصابة بالذأب الحمامي الجهازى. الشكل يوضح اعتلال العضل القلبي وتليفه لديها الشكل (١٤-٢).



(الشكل: ١٠-٢)

العاصفة الدرقية - القلب

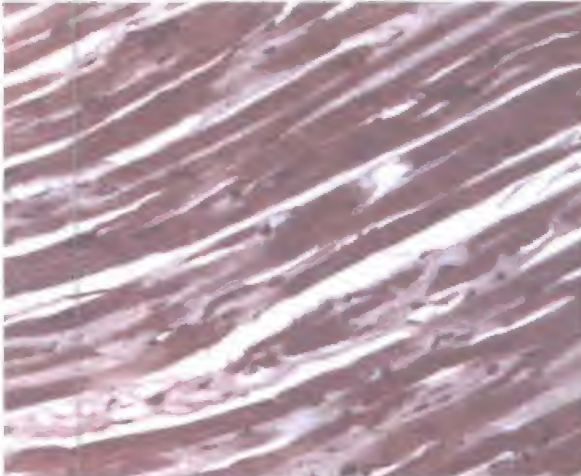
نسيج ضام متوزم يفصل الألياف العضلية القلبية المتناثرة.



(الشكل: ١١-٢)

أدواء خزن الغليكوجين

القلب المتضخم هو موقع خزن الغليكوجين بكميات كبيرة مما يسبب تفتيحاً في الألياف العضلية



(الشكل: ١٢-٢)

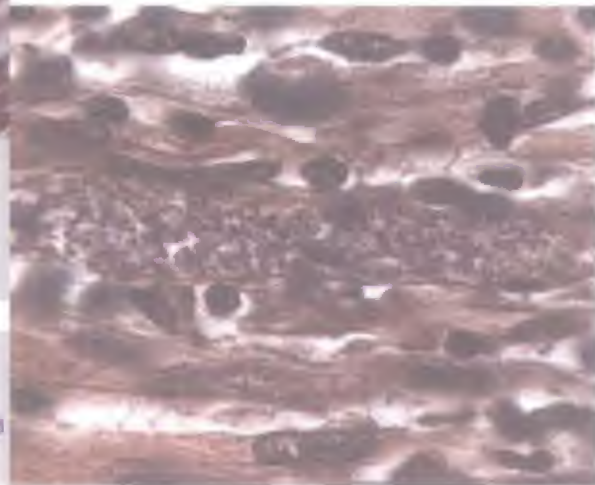
اليرى اليرى

تنكس ونمي للألياف العضلية المنفصلة بنسيج ضام ونمي توى هذه الألياف غير منتظمة أو غائبة هذه الحالة شوهت عند رجل كحولي بسبب عوز الفيتامين

(الشكل: ١٣-٢)

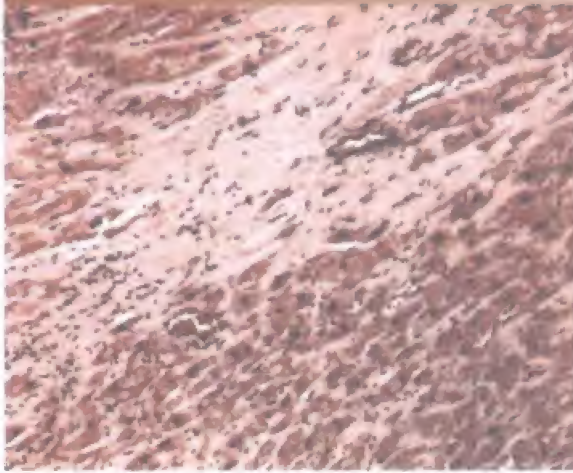
⇒ داء المتقيبات (داء شاغاز)

ألياف العضلة القلبية تعاني التنكس والغزو بوحيدات النوى وأحد من الألياف العضلية مغزو بالمتعضية المسببة، المتقيبات الكروزية



أفات الجهاز  
القلبي: توغالي





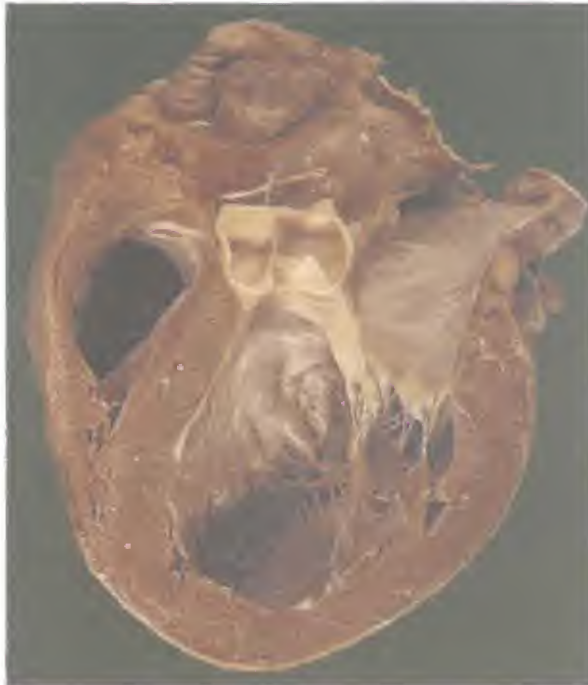
(الشكل ١٤-٢)

تليف عضلة القلب في سياق الذب المنتشر تنكس في العضلة القلبية مع مناطق من التندب الليفي حول الأوعية



(الشكل ١٥-٢)

اعتلال القلب الضخامي



(الشكل ١٦-٢)

اعتلال قلب توسعي

## ب - اعتلال العضل القلبي البدئي:

شكلان رئيسيان لاعتلال العضل القلبي البدئي:

### ١- اعتلال القلب الضخامي

#### Hypertrophic cardiomyopathy (الشكل ١٥-٢)

- وفيه تسمك جدر القلب وخاصة البطين الأيسر وتتضخم بشكل غير متناظر وخاصة على حساب الحجاب بين البطينين.
- يتظاهر المرض سريرياً أحياناً بموت مفاجئ لدى الشبان، وأحياناً أخرى بزلة وحناق صدر.
- أما نسيجياً فنلاحظ فرط تصنع للألياف العضلية التي تفقد الاتجاه المتوازي الطبيعي.

### ٢- اعتلال القلب التوسعي

#### Dilated cardiomyopathy (الشكل ١٦-٢):

- وفيه تتوسع البطينات وتحدد جدرها وتصبح ضعيفة القلوصية.
- إن بعض الحالات تنلو التهاب العضل القلبي الفيروسي.

### ٤) التهاب العضل القلبي myocarditis:

- آفة نادرة نسبياً، تنجم في معظم الحالات عن فيروسات وخاصة كوكساكي B and A، إضافة لفيروسات الأنفلونزا وأبشتاين بار وغيرها.
- أيضاً من الممكن أن تسبب هذه الحالة عن ذيفانات الخناق والسالمونيلا.
- حالة أخرى هامة تتميز بالتهاب القلب الشامل هي الحمى الرثوية التي سيتم مناقشتها فيما بعد.

### ٥) آفات التأمور:

#### ١- التهاب التأمور الحاد:

- الاضطراب الأكثر أهمية هو التهاب التأمور والذي غالباً ما يختلط بتطور انصباب تأموري.

■ في التهاب التأمور الحاد تتغطى سطوح وريقتي التأمور بثقة التهابية حادة غنية بالليفيين مما يقدها نعوته مسبباً العلامة السريرية المعروفة باسم الاحتكاكات التأمورية. (الشكل ١٨-٢).

■ أسباب التهاب التأمور كثيرة، أشيعها هو احتشاء القلب (راجع ما سبق).

■ السبب الثاني هو الالتهابات الفيروسية.

■ أسباب أخرى منها ما هو نال لعمل جراحي على القلب، و التهاب التأمور الخبيث حيث ترشح الأورام القصصية خاصة في التأمور، كذلك عند المصابين بالقصور الكلوي (التهاب التأمور اليوريميائي)

■ أيضاً قد يتطور التهاب التأمور عند المصابين بأمراض المناعة الذاتية كالذئب الحمامي والتهاب المفاصل الرثائي.

## ٢- التهاب التأمور المزمن:

■ حالة أخرى هامة من التهاب التأمور المزمن تنجم غالباً عن التهاب التأمور السلي حيث تتشكل ندبات ليفية متكلسة قاسية تسبب حصاراً لامتلاء القلب، هذه الحالة تعرف باسم التهاب التأمور العاصر (المضيق). (الشكل ١٩-٢).

## ٦) آفات الشفاف:

■ أهم هذه الآفات هو التهاب الشفاف الخمجي، وهو يمكن تقسيمه ضمن مجموعتين:

■ المجموعة الأولى: تضم المرضى ذوي القلوب المصابة بشذوذات بنوية ولادية أو إصابات صمامية، وهنا تكون الجراثيم ذات إمراضية منخفضة ومصدرها الفلورا الموجودة بشكل طبيعي في بعض مناطق الجسم كالفم والأمعاء والجلد.

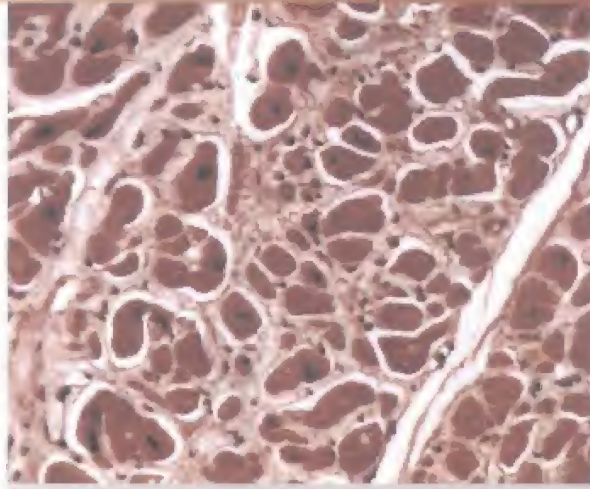
■ المجموعة الثانية: تضم ذوي القلوب السليمة، وهنا تكون الجراثيم أكثر فوعة حيث تهاجم الصمامات مباشرة مسببة تدميرها بسرعة.

■ إن دخول هذه الجراثيم يتم غالباً عن طريق تماطي الحقن الوريدية أو بعد الجراحات الملوثة، أو تالياً لإنتان دم من مصدر آخر.

■ سريريا، يمكن تمييز شكلين سريريين أساسيين:

## ١- التهاب الشفاف الحاد:

■ وهو غالباً نتيجة للخمج بالمكورات العنقودية ويمكن أن يصيب القلوب السوية.



(الشكل ١٧-٢)

التهاب عضلة قلب

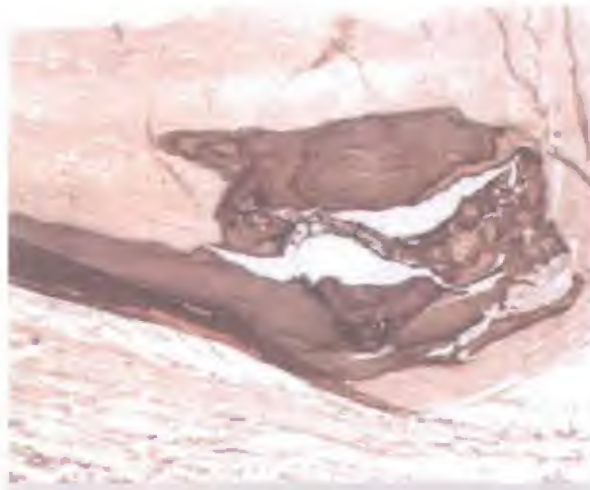
العضلة القلبية تظهر أليافاً متوضعة متكلسة مفصولة بتسج ضام ولحمي مرتشح بالمقاريك

آفات الجهاز القلبي الوعائي



(الشكل ١٨-٢)

التهاب التأمور الحاد - البثرة الليفية

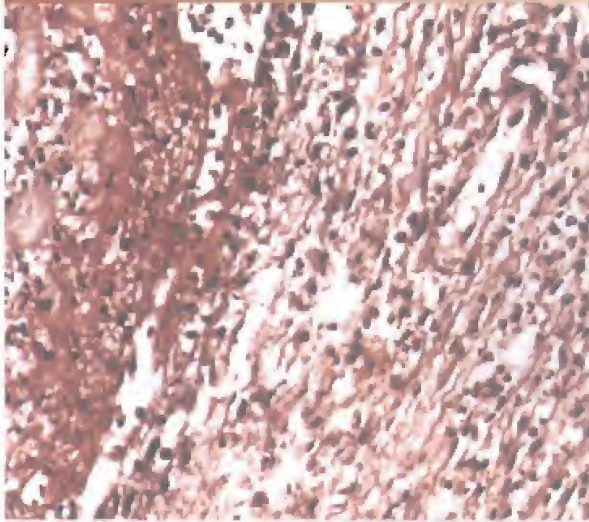


(الشكل ١٩-٢)

التهاب التأمور العاصر

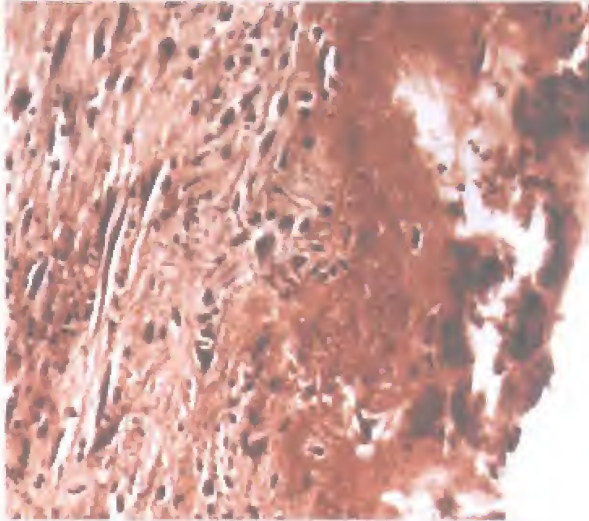
التأمور المتكلس والمتليف يعاني من تكلس والتعظم الذي يقلل لطيفات المشوية والحدارية ولكن إصابة الحدارية أشد





(الشكل: ٢٠-٢)

التهاب الشغاف الجرثومي الحاد بالثرثريات  
كتلة من الليفين والكريات البيض مع منطقة من التتخر في الأيسر تجمعات الجراثيم  
محتواة في كتلة نخرية تشكل قاعدة التتبت



(الشكل: ٢١-٢)

التهاب الشغاف الجرثومي تحت الحاد  
تتبتات شغافية على الصمام التاجي على السطح في الحافة اليمنى يلاحظ مفزوع  
الشواك مستعمر بالجراثيم بدون غطاء بشروي في الأيسر منطقة من التحجب  
المتعضي



إن تكاثر الجراثيم في الصمام يسبب تتخراً وتبتتات خثرية  
وبالتالي تدمير الصمام بشكل سريع (الشكل ٢٠-٢).

## ٢- التهاب الشغاف تحت الحاد:

وهو يصيب القلوب المريضة، والعوامل الممرضة أقل  
خطورة (العقدبيات الخضراء) وهو أقل حدة من الشكل  
السابق، ولكنه يحمل تأثيرات مناعية مبر تحرير  
السيوتوكينات وبالتالي تأثيرات سريرية منها:

١- تشكل خثرات وصمات صغيرة تدخل الدوران الجهازى  
مسببة احتشاءات في الدماغ والطحال والكلى.

٢- تخريب الصمامات بشكل تدريجي وبالتالي قصورها.  
(الشكل ٢١-٢).

٣- تشكل معقدات مناعية تترسب في أوعية الجلد  
والشبكة والكلى.

٤- أعراض الوهن والحرارة نتيجة لتحرير السيوتوكينات  
المزمن.

## ٧) آفات الصمامية في القلب:

### ■ آفات الصمام التاجى:

#### أ - تضيق الصمام التاجى Metral stenosis:

آفة غالباً ما تكون تالية للحمى الرثوية أو خلقية، وفيها  
تتسك وريقات الصمامات مع التحام الزوايا، وبالتالي  
تتضيق فوهة الصمام وإعاقة جريان الدم عبر الصمام.  
(الشكل ٢٢-٢).

النتائج البعيدة تتضمن قصور القلب الأيسر وتوسع الأذينة  
اليسرى وتشكل الرجفان الأذيني والصمات الخثرية في  
الأذين.

#### ب - قصور الصمام التاجى Metral incompetence:

أيضاً هو رثوي المنشأ، حيث يعود جزء من الدم المقذوف  
إلى الأذينة اليسرى وفي النهاية قصور القلب الأيسر من  
الممكن حصول هذا القصور في سياق الاحتشاء الحاد وهو  
مميز.

#### ج - انسداد الصمام التاجى Metral prolapse:

شائع جداً وغالباً لا عرضي، في هذه الحالة تكون وريقات  
الصمام طرية وتتبارز ضمن الأذين أثناء الانقباض وخاصة  
الوريقة الخلفية مما يقود لبعض القصور في وظيفة الصمام.

(الشكل: ٢٢-٢)

تضيق الصمام التاجى

يلاحظ في الصمام تنكس مخاطيني في المنطقة الليفية المركزية، (الشكل ٢-٢٣).

■ آفات الصمام الأبهري:

أ - تضيق الأبهري **Aortic Stenosis**:

هو غالباً تالياً لتكلس في صمام أبهري ذي وريقتين (الصمام الطبيعي ذو ٣ وريقات)، (الشكل ٢-٢٤).

ب - قصور الأبهري **Incompetence Aortic**:

غالباً رئوي أو تالياً لتكلس الوريقات الشحي.

من الشائع أيضاً حدوث التضيق المشترك مع القصور.

#### ٨ آفات القلب الولادية:

أ - مقدمة:

■ إن معظم هذه الآفات تتظاهر بعد الولادة مباشرة أو بفترة قصيرة، حيث تظهر أعراض وعلامات قصور القلب كالزراق والذلة وصعوبات التغذية وفشل النمو.

■ إن العوامل المؤهبة لهذه الأمراض عديدة ومنها إصابة الأم بالحصبة الألمانية وتناولها للكحول، ولكن معظم هذه الأسباب لا يزال مجهولاً.

■ إن تقسيم هذه الآفات إلى مزرقّة وغير مزرقّة يعود إلى طبيعة الشنت أو المسرب الذي يتشكل نتيجة للتشوه.

■ فالآفات المزرقّة تترافق مع شنت من الأيمن للأيسر نتيجة لانسداد في مخرج البطين الأيمن أو ارتفاع في الضغط الرئوي.

■ أما الآفات غير المزرقّة فيكون الشنت من الأيسر للأيمن نتيجة لعيوب في الحجاب بين البطينين أو الأذنين.

ب - آفات القلب الولادية غير المزرقّة:

وأهمها:

١- الفتحة بين الأذنين: بسبب عيب في شكل الحجاب بين الأذنين (الشكل ٢-٢٥ أ).

٢- الفتحة بين البطينين: تتشكل بسبب عيب في الحجاب بين البطينين (الشكل ٢-٢٥ ب).

٣- بقاء القناة الشريانية: وهي قناة موجودة في الحياة الجنينية بشكل طبيعي بين الأبهري والرئوي وتغلق بعد الولادة عادة (الشكل ٢-٢٥ ج).

إن استمرار هذه القناة بعد الولادة شائع عند الإناث المولودات لأمهات مصابات بالحصبة.



(الشكل: ٢-٢٣)  
انسداد الصمام التاجي



(الشكل: ٢-٢٤)  
الصمام الأبهري متسكك ومتكثف مع اتحام الزوايا وتكلس شديد مما يفوق التضيق في الفتحة (تضيق الأبهري)



(الشكل: ٢-٢٥ أ)  
الفتحة بين الأذنين

آفات الحجاب  
القلبي الخواص





(الشكل: ٢٠-٢٥ - ج)  
بقاء القناة الشريانية



(الشكل: ٢٥-٢٥ - ب)  
الفتحة بين البطينين



(الشكل: ٢٦-٢٦ - أ)  
رباعي فالوت

■ إن شدة الأعراض السريرية في هذه الآفات تعتمد على حجم الشنت وكثيراً ما تكون لا عرضية في الآفات الصغيرة.

جـ - آفات القلب الولادية المزركة، وأهمها:

■ رباعي فالوت Tetralogy of Fallot: الشكل (٢-٢٦-١)

وهو آفة ولادية تتميز بأربع عناصر:

- ١ - فتحة بين البطينين.
- ٢ - تراكم الأيهر بحيث يتلقى الدم من كلا البطينين.
- ٣ - تضيق الصمام الرئوي.
- ٤ - ضخامة بطين أيمن.

إن التوضع غير الطبيعي للأبهر الذي يتلقى الدم من كلا البطينين يجعل الدوران الجهازي محملاً بالدم غير المؤكسج وبالتالي تطور الزرققة، كما يتطور شنت أيمن - أيسر نظراً لتضيق الصمام الرئوي.

■ تبادل منشأ الأوعية الكبيرة Transposition of great vesseles: الشكل (٢-٢٦-ب)

في هذه الحالة ينشأ الأبهر من البطين الأيمن والرئوي من البطين الأيسر. هذه الحالة مميتة مالم تترافق بفتحة بين البطينين أو قناة شريانية.



(الشكل ٢٠-٢٦ - ب)  
تبادل منشأ الأوعية

الأفات الجهاز  
القلبي الوعائي

#### ٩) الحمى الرثوية:

- آفة ذات آلية مناعية، لا تزال سبباً هاماً للمراضة والوفيات عند الأطفال في الدول النامية، وهي تتطور تالياً لخمج بالعقديات الحالة للدم بيتا الزمرة A.
- إن آلية هذا المرض تلخص في تشابه بين المستضدات التي تحملها العقديات وتلك الموجودة في القلب وبالتالي فإن الأضداد التي يشكلها الجسم ضد العقديات تهاجم القلب مسببة ضرراً متفاوتاً.
- معايير تشخيص الحمى الرثوية:
- إن معايير تشخيص الحمى الرثوية موضحة في الجدول التالي:

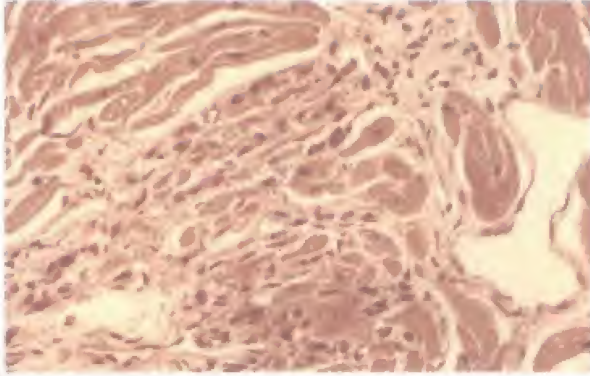
التهاب القلب	
التهاب المفاصل العديد	
المطفح الجلدي (الحمامي الهاجرة)	المعايير الكبرى
داء الرقص لسيدنهام	
الترفع الحروزي	
آلام مفصلية	
ارتفاع سرعة التثفل أو CRP	المعايير الصغرى
تطاول P-R على تخطيط القلب	

إن وجود معيارين كبيرين أو معيار كبير واثنين صغيرين إضافة على دليل على اثنان بالعقديات B يؤكد التشخيص.

- الملامح النسيجية:
- إن الآفات المميزة بأثولوجياً للحمى الرثوية هي ما يسمى بجسيمات آشوف وهي موضحة في (الشكل ٢٧-٢).
- هذه الجسيمات تتواجد في أي من أجزاء القلب، حيث تسبب الحمى الرثوية ما يسمى بالتهاب القلب الشامل.
- فالتهاب التأمور الرثوي: حيث تشكل نتحة النهائية من النوع المصلي وقد تسبب انصباباً تامورياً.
- والتهاب الفضل القلبي الرثوي، حيث تشاهد جسيمات آشوف مع ودمة خارج خلوية وخلايا نهائية، وهو غالباً معتدل الشدة. (الشكل ٢٨-٢).



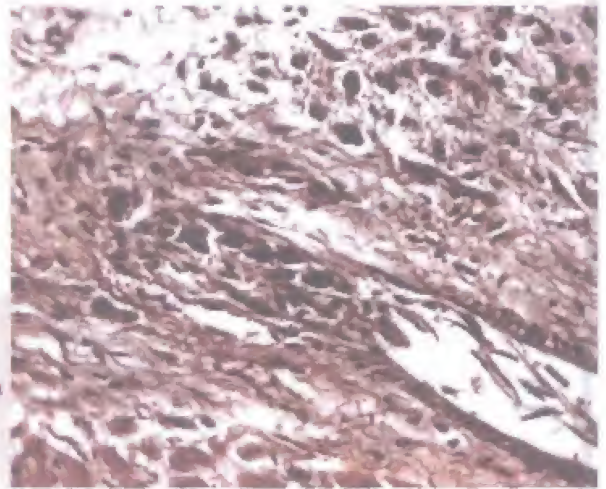
- التهاب شغاف القلب الرثوي: وهو المسؤول عن النتائج الخطيرة للحمى الرثوية حيث تصاب الصمامات، حيث تتشكل تكتلات مع انتكال في وريقات الصمامات خاصة التاجي والأبهرى مما يقود لقصورها ومن ثم تضيقها.



(الشكل: ٢٧-٢)

عقيدة آشوف المشاهدة في الحمى الرثوية  
تتألف من منطقة من الكولاجين المتكسك المحاطة بخلايا ناسجة وإفغارية

أفات الجهاز  
القلبي الوعائي



(الشكل: ٢٨-٢)

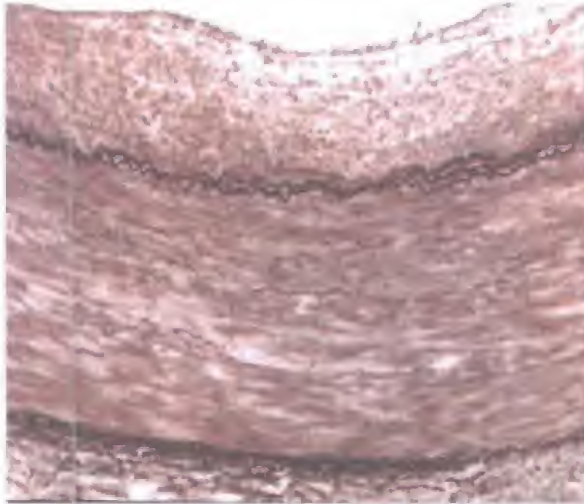
التهاب عضلة القلب الرثوي الحاد

العضلة القلبية تظهر أوعية متوسمة ونسيجا ضامًا وتحميا يلاحظ جسيم آشوف غير منتظم المنطقة الانتهازية تتألف من أشرطة نسيج ضام نخري أو هيليني محاط بخلايا وحيدة قشرى

## ثانياً: أمراض الشرايين

### (١) تصلب الشرايين:

- وهو العبارة التي تستعمل لوصف تسمك وانعدام مرونة جدار الشرايين، إن السببين الأهم لذلك هو الداء السكري وارتفاع التوتر الشرياني، وإن الأذية الأخطر لذلك تشاهد في الكلية والدماغ.
  - إن تصلب العصيدي وتشكل العصيدة الشريانية هو الشكل الإمبراضي الأشيع لتصلب الشرايين وقد نوقش سابقاً بالتفصيل.
- إن الشرايين الأكثر إصابة بالعصيدة هي تلك الكبيرة والمتوسطة كالكليلية والسباتية والمسايقية والفخذية والدماغية. (الأشكال ٢٩-٢ و ٣٠-٢).



(الشكل: ٣٠-٢)

داء تصلب الشرايين - داء السكري

اللويحة العنصلية مفصولة عن الطبقة المتوسطة بصفيحة من الألياف مرنة مضاعفة اللويحة تحوي شحميات بعضها مبلع من قبل البالعات هناك تكاثر لنسيج ضام شحمي الألياف العنصلية في الطبقة المتوسطة متفرقة ومتكسة



(الشكل: ٢٩-٢)

داء تصلب شرايين - داء السكري

لويحة نصف حلالية في جدار الشريان الإكليلي الطبقة المتوسطة تحوي الألياف العنصلية متكسة وألياف مرنة مجزأة

أفات الجهاز  
القلب التوعائي

### (٢) أمهات الدم الشريانية

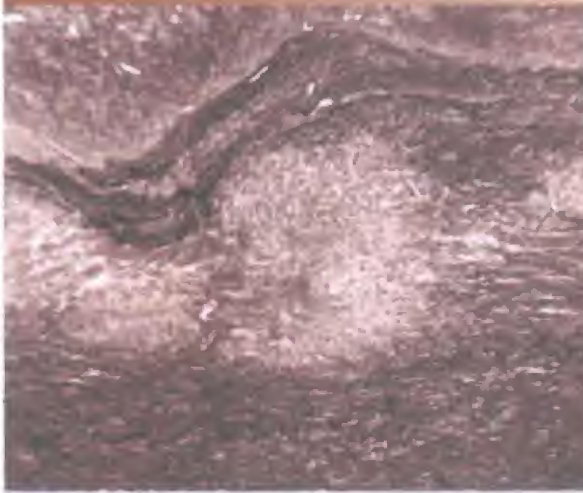
#### أ - الأنماط:

أم الدم هي توسع شاذ في جدار أحد الشرايين، وبالتالي تصبح هذه المنطقة عرضة للتمزق ومؤهبة لتشكل الخثرات. الأسباب عديدة وأهمها داء تصلب العصيدي، ومنها الإفرنجي والخلقية كما هو موضح في الجدول:

النمط	الموقع	السبب
أم الدم العصيدية	الأبهر البطنني	ترقق وتليف الطبقة المتوسطة
أم الدم الإفرنجي	الأبهر الصاعد وقوس الأبهر	تخرب التهابي للطبقة المتوسطة بالصمغيات
أم الدم الخلقية	الشرايين الدماغية	عيب خلقي في الصفيحة المرنة للطبقة المتوسطة
أم الدم الفطرية	أي مكان	تخرب الجدار بالخثرات المحملة بالجراثيم

الشكلان المجاوران يوضحان التهاب الأبهر الإفرنجي.

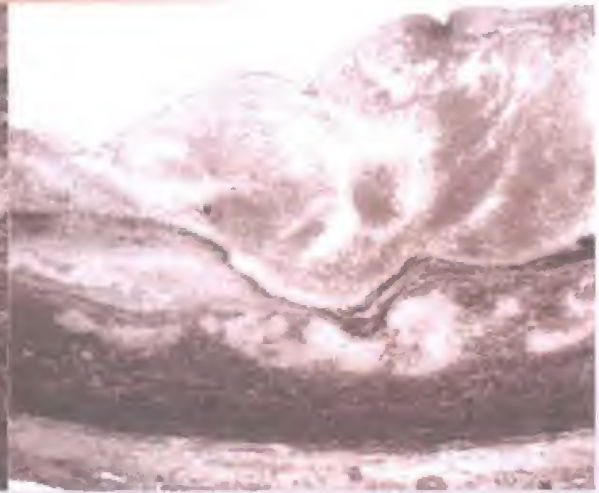




(الشكل: ٢-٢٢)

التهاب الأبهري الأورني

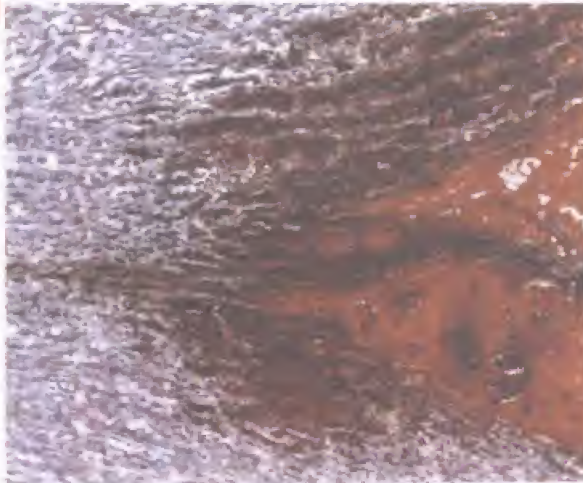
الألياف العضلية والمرنة في المتوسطية مخربة بالمسحات الخلايا في المنطقة المتفجرة تحوي خلايا جولة وعلاقة التندب يحل محل الألية الحبيبية إن المظهر الأسلي هو تجزؤ وتقطع الألياف المرنة



(الشكل: ٢-٢١)

التهاب الأبهري الأورني

التهاب حبيبي وتسمك ألياف في القميص الباطن بالأسفل نخر صمغي يفصل صفيحات الألياف المرنة واللينة في الطبقة المتوسطية القميص الظاهر متليف وتسمك مع عنقيد من اللغافويات حول الأوعية



(الشكل: ٢-٢٣)

أم الدم المسلخة للأبهر الصدري

نخر الطبقة المتوسطية للأبهر المسافات الكيسية في الطبقة المتوسطية محاطة بمناطق نخر بؤري عبر المادة الكولاجينية بعض هذه البؤر الشبيهة بالفلوح تحوي مادة مخاطية هذه المنطقة من النخر تشكل منخلاً لتمزق عبر المحددة مسببة دخول الدم وتشكل أم الدم

## ٢- أم الدم المسلخة

- وهي ليست أم دم حقيقية بل يحدث تمزق في القميص الباطن يقود لتسرب الدم إلى الطبقة المتوسطية التي تتسلخ عن باقي الطبقات.
- أشيع الشرايين المصابة هي الأبهر، حيث يتشكل مجرى كاذب للدم بين الثلثين الداخليين للطبقة المتوسطية والثلث الخارجي.
- العوامل المؤهبة: يبرز ارتفاع الضغط الشرياني كسبب رئيس، إضافة إلى تنكس الطبقة المتوسطية الذي يتظاهر أحياناً ضمن مثلازمات وراثية لعيوب النسيج الضام (كمثلازمة مارفان وإهلر دانلوس).

## ٣ ارتفاع الضغط الشرياني:

- آفة مزمنة ذات نتائج خطيرة على المدى البعيد، ولا يزال القسم الأكبر من حالات ارتفاع الضغط الشرياني مجهول السبب، بينما يمكن تحديد السبب في ١٠٪ من الحالات فقط.

- إن آليات تنظيم الضغط الشرياني معقدة ومتداخلة، فالضغط الشرياني مرتبط بعاملين رئيسيين:

١. إنتاج القلب: وهو متعلق بحجم الدم ونظم القلب وقلوصيته.
٢. المقاومة الوعائية المحيطية: وهي مرتبطة بعوامل خلطية وعصبية.
٣. إن العوامل الخلطية التي تتدخل في هذين العاملين عديدة وأهمها الكاينيكولامينات، جملة الأنجيوتنسين - رينين، الكورتيزول، الألدوسترون، وغيرها.

## التصنيف:

- يمكن تصنيف ارتفاع الضغط الشرياني إلى شكلين:



• أساسي وهو ارتفاع الضغط الشرياني مع تقدم السن دون سبب ظاهر، وهو يشكل ٩٠٪ من الحالات. إن العوامل التي تلعب دوراً في تطور هذا المرض تشمل: العوامل الوراثية، البدانة، تناول الكحول، الفعالية الفيزيائية وعوامل أخرى مجهولة.

• ثانوي: يشكل ١٠٪ من الحالات وفيه يمكن تحديد سبب لارتفاع التوتر وهو قابل للشفاء.

■ أما سريرياً فيمكن تمييز شكلين حسب سير المرض:

١- ارتفاع الضغط الشرياني السليم: حيث يكون ارتفاع الضغط ثابتاً ومستقراً على مدى سنين.

٢- ارتفاع الضغط الشرياني الخبيث المتسارع: حيث يكون ارتفاع الضغط حاداً ومترقياً بسرعة خلال فترة قصيرة من الزمن.

■ ارتفاع الضغط الشرياني السليم (المزمن):

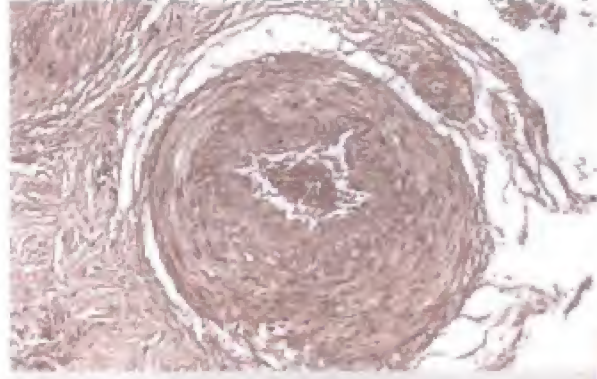
• هذا الشكل يدعى بالسليم مقارنة بالشكل الخبيث المتسارع وهو ليس بالسليم على المدى البعيد بل يحمل نتائج خطيرة على أعضاء الجسم المختلفة.

• وهنا فإن التبدلات في الأوعية تتطور تدريجياً على مدى فترة من الزمن استجابة لمستوى ثابت من الضغط الشرياني المرتفع. (الأشكال ٢٤-٢ و ٢٥).

• هذه التبدلات في جدر الشريينات الصغيرة تسبب نقصاً في لمعة الشريان وبالتالي نقصاً في تروية النسج، كما تصبح هذه الأوعية (خاصة في الدماغ) هشة مما يؤدي للنزوف الدماغية.

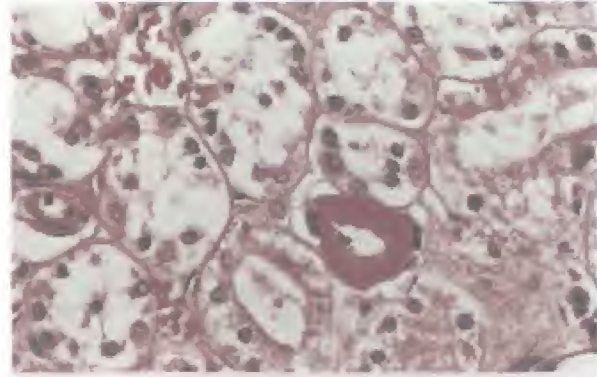
■ ارتفاع الضغط الشرياني الخبيث المتسارع:

• هذه الحالة المهددة للحياة تتميز بارتفاع حاد ومفاجيء في الضغط الشرياني مما يسبب تبدلات مخربة في جدر الأوعية الصغيرة، وبالتالي توقف مرور الدم عبر هذه الأوعية وتشكل بؤر نخرية في النسج (كالكلية مثلاً). (الأشكال ٢٦-٢ و ٢٧).



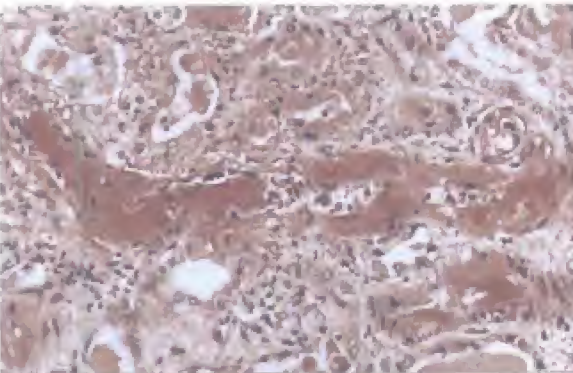
(الشكل ٢٤-٢)

التبدلات في الشريينات الصغيرة في سياق ارتفاع الضغط المزمن  
لاحظ فرط تصنع وتسمك الطبقة العضلية للقميص المتوسط وتسمك الصفيحة العرنة، وتسمك الليفي القمن للقميص الباطن كل ذلك يقود لفسر لمعة الشريان



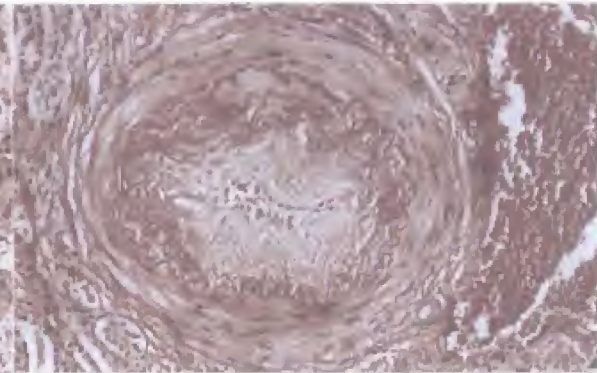
(الشكل ٢٥-٢)

تبدلات في الشريينات في ارتفاع الضغط المزمن  
يلاحظ تسمك هيالي في الجدار يفقد البندار مرونته ويتنفس من قطر لمعة



(الشكل ٢٧-٢)

ارتفاع الضغط الشرياني الخبيث - تبدلات في الشريينات نخر ليفي في جدار أحد الشريينات الكلوية في سياق ارتفاع الضغط الخبيث المادة الليفية تظهر بلون أحمر دراق

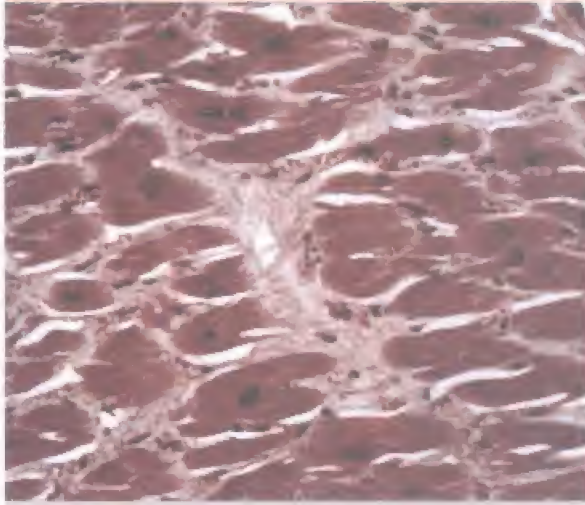


(الشكل ٢٦-٢)

ارتفاع الضغط الشرياني الخبيث - تبدلات في الشريينات الصغيرة  
يشاهد تكاثر ليفي مخاطي للقميص الباطن مع تنفس شديد في اللمعة

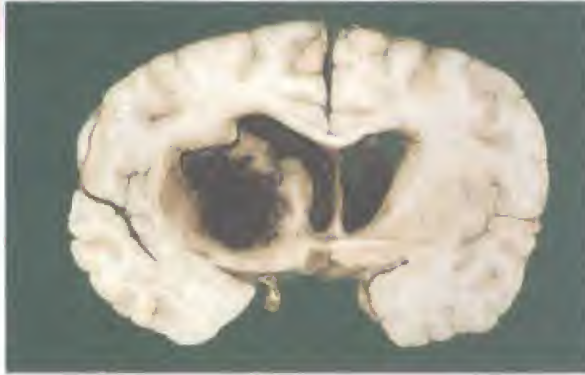
أفات التحليل  
التهنيس الشرياني





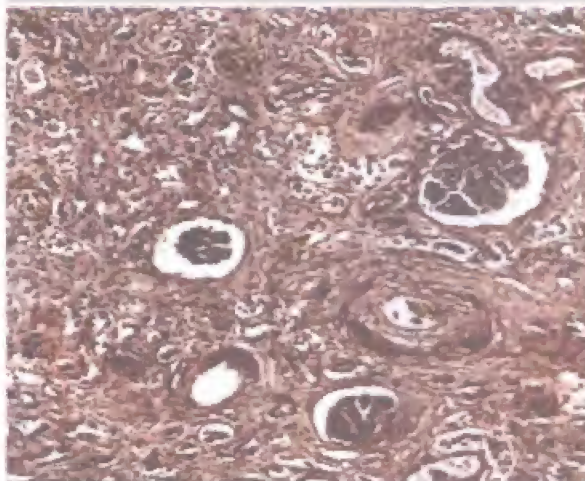
(الشكل: ٢-٢٨)

فرط تصنع عضلة القلب في سياق ارتفاع الضغط الشرياني تضخم الألياف العضلية  
موزة زيادة في عددها، القطر المعترض للألياف العضلية مزداد النوى متضخمة  
ومندورة وأكثر قتامة هناك زيادة معتلة في النسيج الضام الخلالي



(الشكل: ٢-٢٩)

ورم دموي دماغي  
ورم دموي كبير يشمل النوى القاعدية مع انسلخات البنى الدماغية المجاورة



(الشكل: ٢-٤٠)

داء تصلب شرايين الكلى  
تسمك واضح في جدار الشريينات الكلوية وهي متر لتصلب مفرط التصنع بشكل  
قشر البصل يلاحظ تشبب خلالي شديد مع ضمور كبي اما الانابيب فقبيدي ضمورا  
وتوسعا كبسيا هذه الحالة شوهدت عند مسن مصاب بارتفاع توتر شرياني مزمن

## ❖ الأعضاء المستهدفة في سياق ارتفاع الضغط الشرياني:

إن الأعضاء الأكثر تأثراً بارتفاع التوتر الشرياني هي:  
القلب، الدماغ، الكلية، الأبهر، العين.

١. القلب: حيث يتكيف البطين الأيسر مع زيادة الضغط  
بفرط تصنع أليافه مما يزيد من حاجته للأوكسجين  
التي تعجز الشرايين الإكليلية المتصلبة عن الإيفاء بها  
فتكون النتيجة قصور القلب الأيسر. (الشكل ٢-٢٨).

٢. الدماغ: حيث يؤدي ارتفاع الضغط للنفذ داخل  
الدماغ نتيجة تمزق الأوعية الدماغية، كما تتشكل بؤر  
احتشائية صغيرة نتيجة أذية الأوعية الدقيقة  
(الفجوات الدماغية). (الشكل ٢-٣٩).

٣. الكلية: يقود تصلب الشرايين إلى نقص تروية مزمن  
للأنابيب الكلوية مع تخرب في الكبد وتخرب في  
الجهاز الأنبوبي المفرغ، إن النتيجة النهائية هي  
القصور الكلوي المزمن. (الشكل ٢-٤٠).

٤. الأبهر: التأثيرات الأهم هي الداء العصيدي وأمهات  
الدم المسلحة.

٥. العين: يقود ارتفاع الضغط لامعتلال حليمية العصب  
البصري.

## ❖ ارتفاع التوتر الشرياني الثانوي:

الأسباب الثانوية المؤدية لارتفاع الضغط الشرياني هي:

أ - تضيق الشريان الكلوي: والسبب خلقي أو التصلب  
العصيدي حيث تنقص تروية الكلية وتحرر الرينين  
الذي يقلب الأنجوتنسين إلى شكله الفعال ويرفع  
الضغط. (الشكل ٢-٤١).



(الشكل: ٢-٤١)

تضيق الشرايين الكلوية

ب - ورم القواتم: وهو ورم مفرز للأدرينالين، غالباً في لب الكظر، يتميز فرط الضغط فيه بكونه نوبياً (الشكل ٤٢-٢).

ج - داء كوشينغ وداء كون: حيث يتميز الأول بفرط إفراز الكورتيزول والثاني بفرط إفراز الألدوسترون. إن الأورام الكظرية القشرية سبب هام لهذه المراضين (الشكل ٤٣-٢).

❖ ارتفاع الضغط في الشرايين الرئوية:

• معظم حالات ارتفاع الضغط في الشرايين الرئوية هي ثانوية لأمراض في الرئة أو البطين الأيسر.

• إن ارتفاع الضغط الرئوي يتطور ضمن أحد نمطين رئيسيين:

١. ارتفاع الضغط في الشرايين الرئوية نتيجة لارتفاع الضغط في الأذين والبطين الأيسر خاصة في حالة قصور القلب الأيسر وتضيق التاجي وتضيق الأبهر، حيث ينعكس الضغط المرتفع في هاتين الحجرتين إلى الأوردة الرئوية ثم الشرايين الرئوية.

٢. تخرب السريبر الوعائي في الرئة نتيجة لأسباب متعلقة بأمراض الرئة.

• أما فرط الضغط الرئوي البدئي فهو يصيب الشباب حيث تزداد مقوية الأوعية الرئوية وينتهي غالباً بالموت.



(الشكل ٤٢-٢)  
ورم القواتم



(الشكل ٤٣-٢)  
ورم كظري قشري مفرز

الفصل الثاني: أمراض القلب والأوعية الدموية

• أسباب ارتفاع الضغط الرئوي الثانوي:

الفتحات بين البطينين أو بين الأذينين	زيادة الجريان الرئوي
تضيق التاجي	الاحتقان الوريدي الرئوي
قصور البطين الأيسر	نقص الأكسجة السخية
المرتفعات	تخرب السريبر الشعري الرئوي
البداية	انسداد الشرايين الرئوية
انسداد الطرق الهوائية المزمن	
النفخ	
الداء الخلالي الرئوي	
صدمات رئوية متعددة	
صدمات بأجسام أجنبية عند مناعلي المخدرات	

٤) التهاب الأوعية Vasculitis:

- مجموعة من المتلازمات السيرية تشترك فيما بينها بالتهاب وأذية جدر الأوعية.
- هذا التهاب يشمل الشرايين، الوريدات، الشريينات، الشرايين وأحياناً الأوردة.



- إن شدة الأذية تختلف من التخرب الكامل للوعاء الدموي إلى مجرد أذية مجهرية بارتشاح الخلايا الالتهابية.
- يمكن تصنيف التهابات الأوعية ضمن ثلاثة مجموعات:
- ١. التهاب الأوعية بفراط الحساسية، وهو الأشيع ويصيب الوريدات والشعريات وغالباً ما يتظاهر كطفح جلدي.
- ٢. التهاب الأوعية في سياق أمراض مناعية جهازية كالذئب الحمامي
- ٣. التهاب الأوعية كمرض مستقل مجهول السبب يتميز بتخرب في جدر الأوعية.
- متلازمات التهابات الأوعية:

العرض	التشريح المرضي	الأعضاء المصابة
التهاب الأوعية بفراط الحساسية	عدلات - نخر ليفيني	الجلد - الكلية
التهاب الشرايين المتعدد العقد	عدلات - نخر ليفيني	متعدد الأعضاء
حببيوم واغنر	عدلات - خلايا عرطلة	الرئة، الأنف، الكلية
داء شترغ شتراوس	خلايا ناسجة - حمضات	الرئة، الكلية، القلب
داء كاواساكي	لمفويات - نخر البطانة	الجلد، القلب، الفم، العين
داء تاكاياسو	ناسجات - خلايا عرطلة	الأبهر وفروعه
داء برغر	عدلات - حبيبومات	الساق
الحمامي العقدة	التهاب الوريدات	الساق
الذئب الحمامي - أمراض النسيج الضام	لمفاويات	الجلد - تحت الجلد

■ الموجودات المخبرية لالتهاب الأوعية:

- حديثاً يمكن تحري أضداد ذاتية تتفاعل ضد الخلايا العدلة في بعض حالات التهاب الأوعية.
- أحد أنواع هذه الأضداد يتفاعل ضد هيولى العدلات ويدعى بـ **C-Anca** وهو موجه للبروتيناز ٣.
- نوع آخر يدعى بـ **P-Anca**، وهو يظهر تلوئاً حول النواة باستخدام التآلق المناعي وهو موجه ضد الميلوبيروكسيداز.
- الـ **C-Anca** مميز لداء واغنر خاصة في غياب الـ **P-Anca**، أما التهاب الشريان العقدة فيتميز بوجود **P-Anca**.

■ إن تحري هذه الأضداد يستعمل لتشخيص وتقييم المرضى المشتبهين بالإصابة بالتهاب الأوعية.

#### ١) التهاب الأوعية بفراط الحساسية: Hypersensitivity Vasculitis

- إن الشكل السريري أكثر تصادفاً هو الطفح الجلدي على شكل فرغريات أو لطخات، حيث يندرج تحت هذا النوع كل من: فرغرية هينوخ - شونلاين، داء المصل، الغلوبولينميا القرية، كما يشاهد في سياق تجرثم الدم (كالإصابة بالسحائيات) أو الأمراض الفيروسية المنتشرة، والتحسس الدوائي.
- الأمراض الكامنة وراء هذه الآفة هي تشكل معقدات مناعية بين مستضد ما والأضداد الموجهة ضده، حيث تترسب هذه المعقدات في جدر الوريدات، فيما بعد تفعل المثمة وتعرض استجابة التهابية موضعية حادة مع جذب العدلات كيميائياً والتي تفرز أنزيمات حالة تخرب جدر الأوعية. (الشكل ٢-٤٤).



- إن تخرب جدر الأوعية يقود لتسرب الكريات الحمر في الجلد والذي يتظاهر كطفح جلدي نزفي.
- إن هذا النمط عادة ما يقتصر على الجلد ولكن من الممكن أحياناً أن يشمل الكلية والمفاصل والطريق الهضمي كما هي الحال في فرغرية هينوخ - شونلاين. (الشكل ٢-٤٥).

(الشكل ٢-٤٤)

الطفح الجلدي الفرغري في سياق فرغرية هينوخ - شونلاين (مظهر حبيبي)

## ٢) التهاب الشرايين المتعدد العقد

### Polyarteritis Nodosa

- مرض جهازى يتميز بتنخر التهابي لجدر الشرايين الصغيرة والمتوسطة، إن التأثيرات السريرية تنشأ عن انسداد الأوعية المروية للأعضاء والنسج مما يسبب احتشاءات بؤرية، حيث يكون الدماغ والكلى والقلب والكبد والعضلات هي الأكثر تأثراً.
- الآلية لاتزال مجهولة، ومن المرجح أن تكون مناعية، وقد لوحظ علاقة مع التهاب الكبد المزمن البائي.
- المظاهر النسجية موضحة في الشكل (١٥-٢).

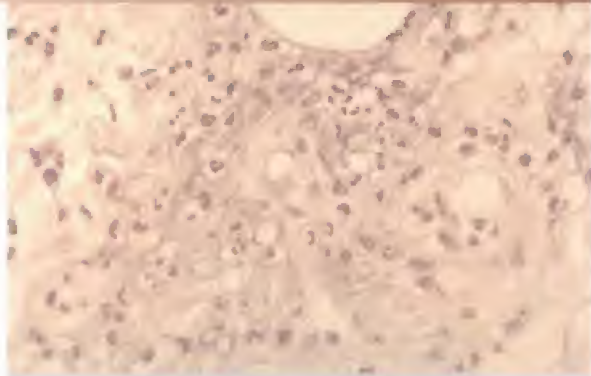
## ٣) التهاب الشرايين ذو الخلايا العملاقة

### Giant cell arteritis

- مرض جهازى يشمل شرايين الرأس والعنق بصورة خاصة، وخاصة الشرايين الصدغية (كان يدعى سابقاً بالتهاب الشريان الصدغي).
- يصيب المرض أشخاصاً فوق سن الخمسين ويشيع عند الإناث، ويتميز سريرياً بصداغ وتعب وأحياناً ألماً عضلية أو ما يسمى ب: متلازمة الألام العضلية الرثوية العديدة.
- مخبرياً هناك ارتفاع كبير لسرعة التثفل، التشخيص الأكيد بخزعة الشريان الصدغي.
- الاختلاط الأهم هو العمى بسبب إصابة الشريان العيني.

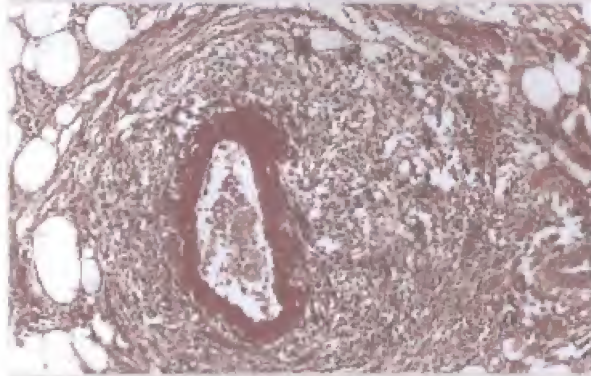
### ٤) داء برغر:

- مرض مرتبط بالذكور المدخنين، حيث يتطور انسداد التهابي في الشرايين المحيطية للأطراف العلوية والسفلية
- يتميز المرض سريرياً بنقص تروية للأطراف وأحياناً مواتاً فيها.



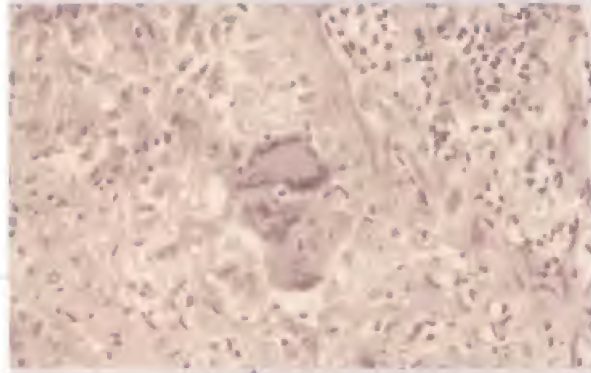
(الشكل: ١٥-٢)

مظهر نسجي لالتهاب الأوعية بقرط قسطنطيني  
يلاحظ تخرب جدر الأوعية الصغيرة في الأنسجة مع راحة بالعدلات لاحظ الحطام الخلوي  
قائم لتلون، والفكريات الحمر خارج الأوعية عادة ما تظهر جدر الأوعية تخرأ ليفياً



(الشكل: ١٦-٢)

التهاب الشرايين المتعدد العقد  
جدار الشريان مرتشح بخلايا التهابية غزيرة خاصة العدلات والخمضات من الشائع  
وجود نخر ليفي لجدار الشريان إن تخرب بنية الوعاء مع تنخر العضلات العلى  
والطبقة المرنة يفقد لتليف الشريان كما يحدث تأهب لتشكل الخثرات



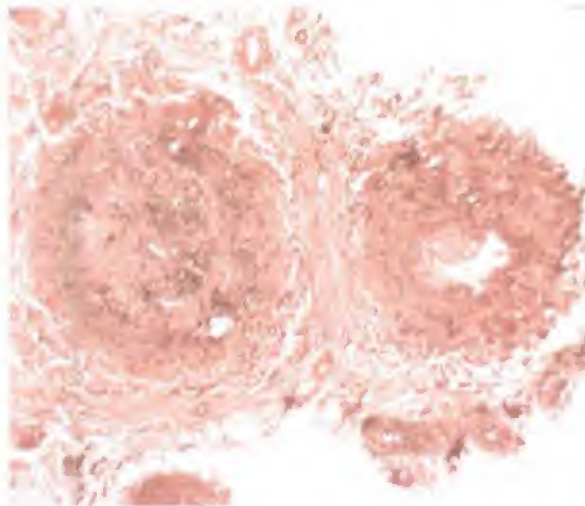
(الشكل: ١٧-٢)

التهاب الشرايين عرطل الخلايا  
جدار الشريان متمسك ومرتشح بخلايا التهابية مختلفة: لمغويات ثائية - ناسجات -  
خلايا عرطلة الخلايا العرطلة مرتبطلة بتخرب الصفيفة المرنة

(الشكل: ١٨-٢)

داء برغر

وريد متوسط الحجم (الأيسر) والشريان الموافق (الأيمن) الحشوية الالتهابية تشمل  
الطبقات الثلاث لكلا الوعائين يلاحظ تمسك وارتشاح بتتحة التهابية تشتمل على  
المغويات والمحيبتات لمعة الوريد مسنونة بشثرة تسير نحو القعضي وإعادة تشكل  
الأكلية لمعة الشريان مسنونة جزئياً بتمسك في جداره بالإضافة إلى خثرة ملتصقة  
بالجزء العلوي من الطبقة الباطنة



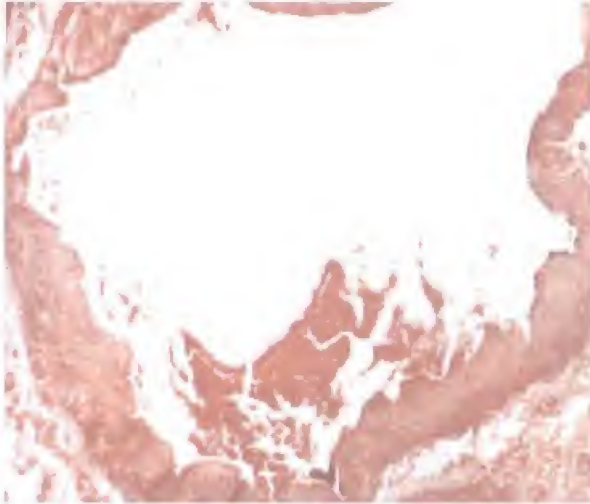


## ثالثاً: أمراض الأوردة

### ❖ الشذوذات البنيوية للأوردة:

- أشيع الاضطرابات التي نصيب الأوردة هي حالة التوسع والاحتقان بالدم.
- هذه الأوردة المتوسعة تحمل أسماء متعددة حسب الموقع:
- الدوالي الوريدية **Varicose vein**: توسع ثابت في الأوردة السطحية للأطراف السفلية (الأوردة الصافنة) بسبب قصور الصمامات التي تقاوم عمل الجاذبية. (الشكل ٤٩-٢).
- البواسير: توسع كبير في أوردة الضفيرة الباسورية للأوردة تحت المخاطية في القناة الشرجية.
- دوالي الحبل المنوي: توسع ثابت في أوردة الضفيرة الكرمية لأوردة الحبل المنوي. (الشكل ٥٠-٢).
- دوالي المري: تشاهد في سياق تشمع الكبد.

أغلات الجهاز  
القلبي الوعائي



(الشكل ٤٩-٢)

الدوالي الوريدية

قناة وريدية متوسعة مع جدار عضلي غير منتظم السماكة المناطق المتسكة تظهر تضيقاً في الألياف العضلية أما المناطق الرقيقة فتبدو ثلثاً وضعفراً



(الشكل ٥٠-٢)

دوالي الحبل المنوي

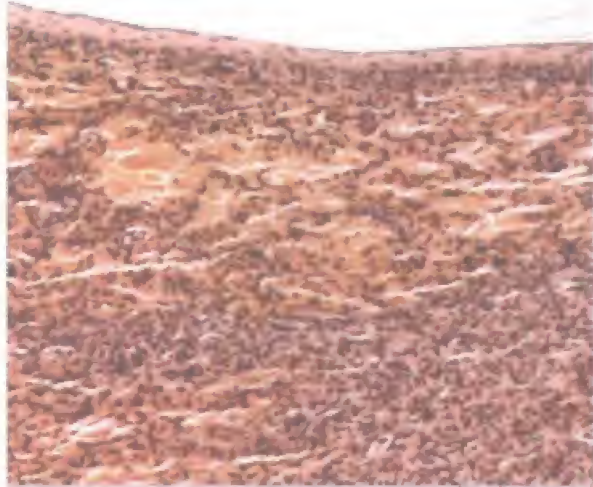
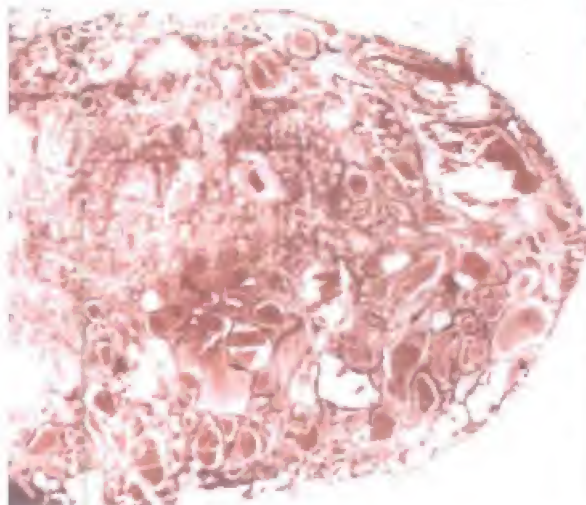
## رابعاً: الأورام والتشوهات الوعائية

- التشوهات التطورية المشتقة من الأوعية الدموية شائعة جداً وهي عادة تسمى بالوعاؤومات أو الوعاؤومات الدموية.
- الأورام الوعائية الدموية تتألف من مسافات وعائية متوسعة. (الشكل ٥١-٢).

- الأورام الوعائية الشعرية تتألف من أوعية صغيرة شبيهة بالشعريات.
- الأورام الكهفية تتألف من أوعية شبيهة بالأوردة. (الشكل ٥٢-٢).
- التشوهات الوعائية في الدماغ سبب هام للزوف الدماغية.

### ❖ الأورام الوعائية الحقيقية:

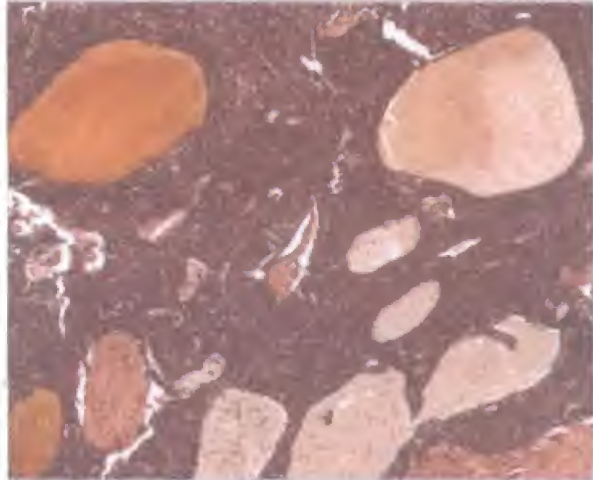
- إن الأورام الحقيقية للأوعية نادرة باستثناء عُزَن كابوسي الذي أصبح ورماً شائعاً عند المصابين بالإيدز.
- أشيع الأورام الحقيقية هو ما يسمى بالورم الكبلي (الشكل ٥٣-٢)، وهو يتظاهر كعقيدة مؤلمة على الأصابع، وهو يتألف من أوعية وعائية محاطة بخلايا كبية.
- الورم العُزني الوعائي: وهو ورم خبيث لبطانة الأوعية الدموية، وهو يتظاهر كبقعة حمراء مرتفعة على الوجه أو الضروة لدى المسنين، وهو ينمو بسرعة ويتفرح وينتقل للعقد اللمفاوية. أيضاً شوهد الورم في الكبد عند العمال المعرضين للفنيل كلوريد المستعمل في صناعة البلاستيك. (الشكل ٥٤-٢).
- أورام الجسم السباتي: أورام تتظاهر ككتل نابضة في العنق، خاصة عند تفرع السباتي المشترك وهي غالباً بطيئة النمو، هذه الأورام تسمى بأورام الخلايا نظيرة العقد.



(الشكل ٥١-٢)

ورم عرقي دموي تيلي (تصليبي)

البشرة المترققة ولسفلها تكثر لخلايا مغزلية صغيرة تحيط بالأوعية الدموية والمسافات الوعائية المتوسعة تلاحظ بعض البليات الحثوية الصياغ الدموي لخلايا المغزلية المسيطرة هي من نمطين: بطانية وصانعة للليف



(الشكل ٥٢-٢)

ورم وعائي دموي كهفي، الكبد

إن بناء الأورام الوعائية الكهفية متشابه لياكل توضعها فهي تتألف من كهوف واسعة متصلة تشكل بحيرات مملوءة بالدم يتألف جدر هذه الكهوف والبحيرات من إنوثليوم يتسند إلى طبقة رقيقة من الكولاجين يلاحظ ضمور في النسيج الكبدى مع عودة التجدد في أماكن أخرى

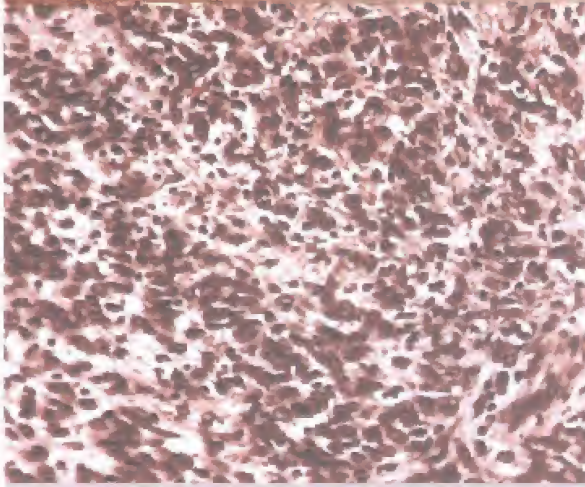
(الشكل ٥٣-٢)

ورم وعائي كبلي سليم

ورم ذو محفظة مع مسافات وعائية كثيرة متوسعة تحوي كريات جدر ومحددة ببطانة حول هذه المسافات خلايا شبيهة بشرة وحمية النمط

الأمراض الجلدية  
الطبيعية الوعائية

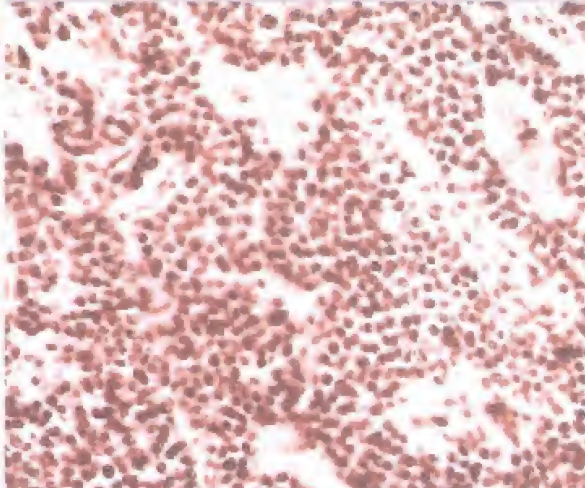




(الشكل: ٥١-٢)

ورم غرني وعائي

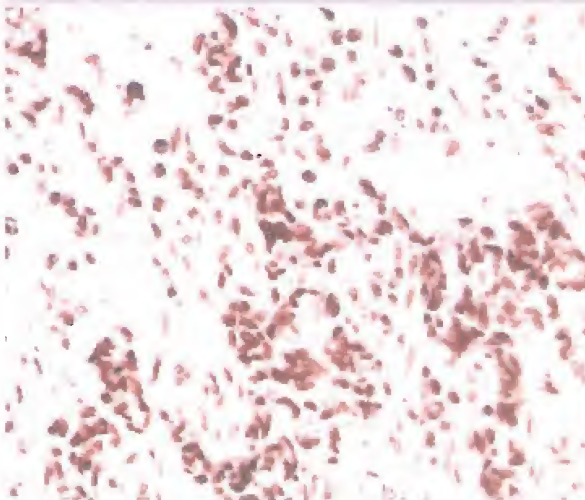
تكثر لخلايا بطانية خبيثة حول مسافات وعائية صغيرة يلاحظ بعض الكريات الحمر وأرومات الحمر بين هذه المسافات تلاحظ أيضاً اقنية شعرية ذات حجور مختلفة وذات جدر غير محددة بوضوح



(الشكل: ٥٥-٢)

ورم الجسم السباتي السليم

الورم مؤلف من مخاريط وحلقات من خلايا صغيرة شبيهة بالبشرة في كتل مخلوية تحيط باقنية وعائية الخلايا الورمية تحدد مسافات دموية دونما جدر بطانية فاصلة اللحمه اللبيفية تقسم الخلايا الظهارية إلى كتل منفردة



■ هذه الأورام قد تكون سليمة أو خبيثة. (الأشكال ٥٥-٢ و ٥٦-٢).

■ الورم الغرني لكابوزي:

■ ورم بات أكثر شيوعاً بفعل انتشار مرض نقص المناعة المكتسب (الإيدز).

■ إن منشأ الورم مختلف عليه، وغالباً هو ينشأ من خلايا من بطانة الأوعية.

■ يمكن تمييز أنماط من الورم حسب السير السريري:

● النمط المستوطن: يشاهد في افريقيا، وله شكلان:

أ. شكل شديد الخباثة عند الأطفال.

ب. وشكل آخر أقل خباثة عند البالغين.

● النمط الكلاسيكي: ورم نادر يشاهد في القدمين، وهو قليل الخبث وينتشر دموياً ولمفاوياً.

● النمط المشاهد عند المثبطين مناعياً: شبيه بالنمط الكلاسيكي.

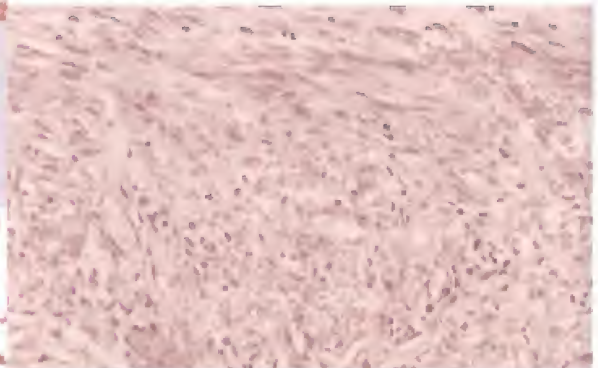
● النمط الوبائي: عند مرضى الإيدز هو شديد الخبث ويعطي نقائل كثيرة.

■ يمر المرض بـ ٣ مراحل:

● مرحلة لطخية: آفات شبيهة بالكدمات - مسطحة - أرجوانية اللون.

● مرحلة لويحية: آفات أرجوانية - صلبة - مرتفعة قليلاً.

● مرحلة عقيدية: آفة أرجوانية - صلبة - مرتفعة بشكل القبة. (الشكل ٥٧-٢).



(الشكل: ٥٧-٢)

الطور العقيدي للورم كابوزي

تلاحظ خلايا مغزلية مع اقنية وعائية مضغوطة تحوي كريات حمر

(الشكل: ٥٦-٢)

ورم الجسم السباتي الخبيث

خلايا صغيرة ذات نوى مضغوطة مع سيتوبلازما شبه معنومة مع بعض الأشكال ضخمة النوى إن ميل هذه الخلايا للنمو في لمعة الأوعية الدموية يشير إلى الصفة الخبيثة للورم





## مقدمة

## الجهاز التنفسي

يبدأ هذا الجهاز اعتباراً من الأنف مروراً بالبلعوم الأنفي فالحنجرة فالرغامى فالقصبات فالرئتين. إن شيوع أفات هذا الجهاز يعود لتماسه المباشر مع الوسط الخارجي وما يحويه الهواء من ملوثات ومواد مختلفة، بعضها عوامل خامجة كالفيروسات والجراثيم، وبعضها عوامل مسرطنة، وبعضها عوامل مهنية كالأسبستوز والسيليكوز، وكلها تقضي إلى أمراض تتفاوت في خطورتها وأهميتها. إن أمراض الجهاز التنفسي مرتبطة كذلك بالأجهزة الأخرى وخاصة الجهاز القلبي الوعائي فكثيراً ما تنعكس أمراض القلب سلباً على وظائف الرئتين والعكس صحيح.

## أولاً: أمراض الأنف والجيوب والبلعوم الأنفي

## ١. التهاب الأنف:

لن نتعرض في هذا الباب للأمراض التي تصيب جلد الأنف فهو يصاب بأي من الأمراض الجلدية التي تشاهد في أي مكان آخر وقد نوقشت فيما بعد.

إن أشيع أمراض الأنف هي التهابات الأنف بأشكالها المختلفة:

أ- التهاب الأنف الخمجي وهو غالباً فيروسي (زكام، أنفلونزا).

حيث يسبب الفيروس تنخرًا في الخلايا الظهارية السطحية مع نتح للسائل و المخاط من السطح المتأذي، (الشكل ١-٣).

كما يقود الاحتقان تحت المخاطية لأمراض انسداد الأنف.

ب- التهاب الأنف التحسسي وهو التهاب تحسسي يتبع للنمط الأول من فرط التحسس

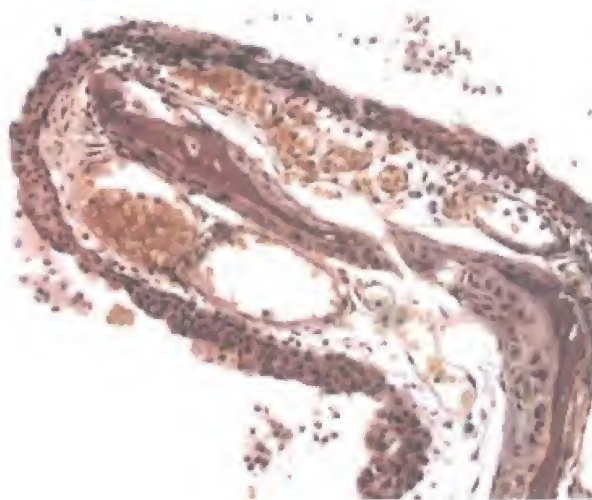
حيث تسبب المواد المحسسة وخاصة غبار الطلع تفاعلاً التهابياً، حيث تشكل نتعة مصلية مخاطية مع وذمة تحت المخاطية.

نتيجة لتكرار الإلتهاب وإزمانه تصبح المخاطية متوذمة وتتبارز على شكل سليلات التهابية.

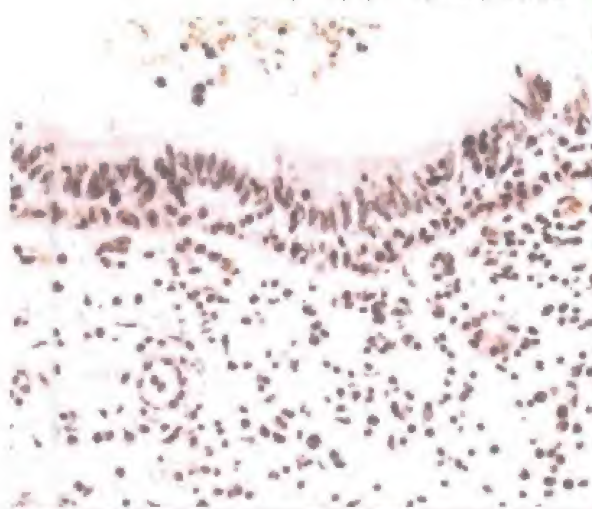
(الشكل: ١-٣)

التهاب الأنف الأنفلونزي الحاد

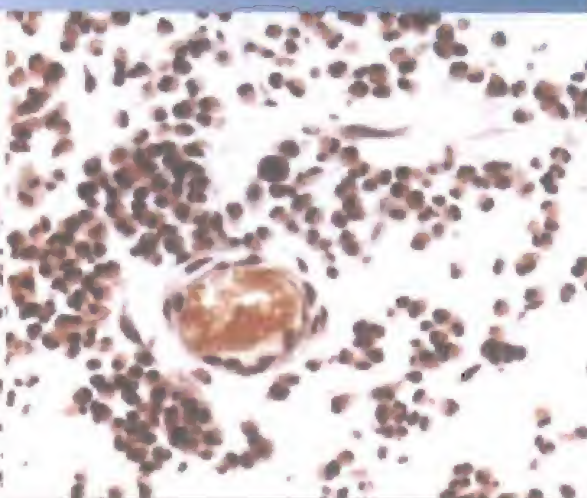
هذا المشهد هو لقيرين أنفي مخروج بالأنفلونزا عند حيوان ferret ضمن أحد التجارب العلمية، يلاحظ استبدال البشرة المهدبة بخلايا انتقالية، وتوسع الشريينات والوريدات في الغلالة المصفاة مع ارتشاح بالعدلات هذا الارتشاح شبيه جداً بما يشاهد عند الإنسان المصاب بالزكام الحاد



هذه السليلات الطرية بيضوية الشكل و ليست تنشآت حقيقية. (الشكل ٢-٣) (٢-٣).



(الشكل ٣-٣) بوليب تحسسي



(الشكل ٢-٣)

سليلة تحسسية

### Allergic polyp

يحدث العرجل النهائي نتيجة لالتهابات الجيوب والأنف التحسسي أو الإنتاني كنتيجة لفرط الوئمة ويتألف مجهرياً من كتلة شديدة الوئمة مع رشاحة التهابية تغزر فيها الحمضات ومستورة ببشرة تنفسية مطيقة موهمة مهدبة أو نادراً رصفية حليبيكة

## ٢. التهاب الجيوب الأنفية

- الجيوب هي فراغات هوائية ضمن عظام الخحف ملحقة بالجهاز التنفسي.
- لكل منها قناة مفرغة للمفرزات تصب ضمن القريينات الأنفية.
- إن التهاب الأنف غالباً ما يترافق مع التهاب في مخاطية الجيوب التي تصبح مليئة بالسائل الالتهابي، حيث تشخص على الصورة الشعاعية كسوية سائلة - غازية.

### أ- التهاب الجيوب الحاد:

حيث يكون الجيب الفكّي الأكثر إصابة (الشكل ٤-٣). حيث تمنع المخاطية الأنفية المتوذمة حول فوهة افرغ الجيب مرور المفرزات التي تحتبس ثم تخمج ثانوياً بالجراثيم لتصبح المفرزات مخاطية قيحية.



(الشكل ٤-٣)

التهاب الجيب الفكّي

لاحظ السوية السائلة الغازية في الجيب الفكّي الأيسر بسبب احتباس المفرزات

### ب- التهاب الجيوب المزمن:

- تتسكك المخاطية الملتهبة ويستمر تراكم السوائل، (الشكل ٥-٣).

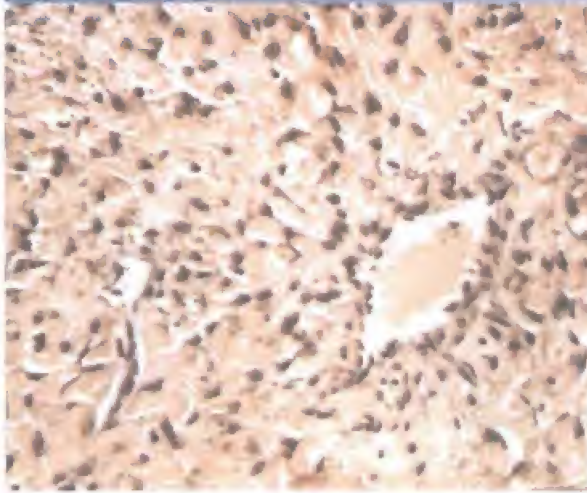
(الشكل ٥-٣)

التهاب الجيوب المزمن

ظاهرة تنفسية مفرطة التصنع تغلر نسيجاً حبيبيّاً التهابياً

أمراض المسيل التنفسي



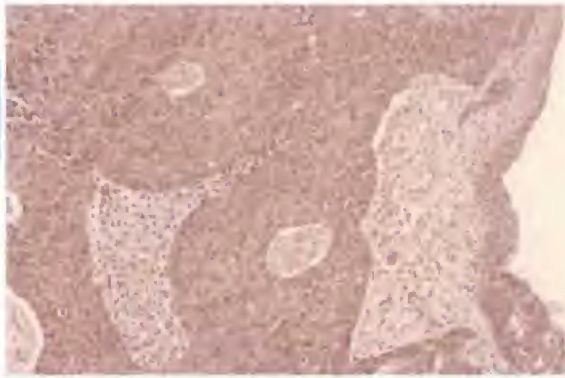


(الشكل: ٦-٣)

ورم ليفي وعائي ثانوي

Juvenile angiofibroma

تكثر لمسامات الليف حول مسافات وعائية مغلقة بإيما



(الشكل: ٧-٣)

الورم يتلف من ظاهرة تنفسية انتقالية، مع غزير عميق للخلايا الورمية

- كثيراً ما تكون في البداية السبب تحسبياً ثم ينشأ التهاب جرثومي ثانوي.

### ٣. أورام الأنف والجيوب:

#### أ- الأورام السليمة للأنف و الجيوب:

إن الأورام السليمة للأنف و الجيوب ليست شائعة، وأهمها الأورام الدموية التي تصيب الوترية. والورم الليفي الوعائي عند اليافعان الذي يصيب الذكور وهو سريع النمو و يتقرح مسبباً نزهاً غزيراً. (الشكل ٦-٣). وأحياناً يقلد الأورام الخبيثة في سيره والأورام الحليمية الانتقالية.

#### ب- الأورام الخبيثة للأنف والجيوب:

وأشيعها الأورام الشائكة وأورام الخلايا الانتقالية. (الشكل ٧-٣).

إن تأثير هذه الأورام يعود لغزوها الموضعي للحنك والوجنة والحجاج.

### ٤. أورام البلعوم الأنفي

البلعوم الأنفي هو ذلك الجزء من البلعوم المتوضع خلف جوف الأنف مباشرة، وهو مبطن ببشرة تنفسية اسطوانية، ويتميز بوجود قدر كبير من النسيج اللمفاوي تحت المخاطية حيث يشكل جزءاً من النسيج اللمفاوي المرافق للمخاطيات MALT.

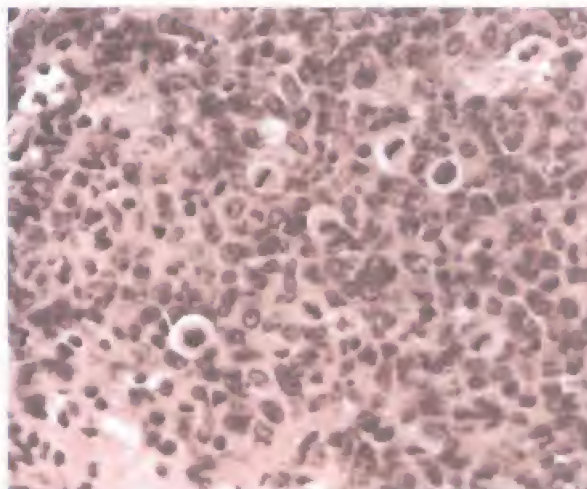
سرطان البلعوم الأنفي يشيع في الصين، وعادة ما يكون شائكاً أو غير متميز.

إن الموقع التشريحي للبلعوم الأنفي يجعل من أورام متأخرة الظهور لحين إعطائها نقائل.

فغالباً ما يكون عرضها الأول كتلة في العنق، وربما سببت التهاب أذن وسطى مصلي نتيجة لإنسداد نفير أوستاش، أو سببت رعافاً بتخريب مخاطية الأنف، أو ازدواجاً في الرؤية عند غزوها الحجاج. (الأشكال ٨-٣: أ، ب، ج، د).

من المظاهر النسجية المهمة لأورام البلعوم الأنفي هي وجود اللحمية اللمفاوية الغزيرة للورم. (الشكل ٩-٣).

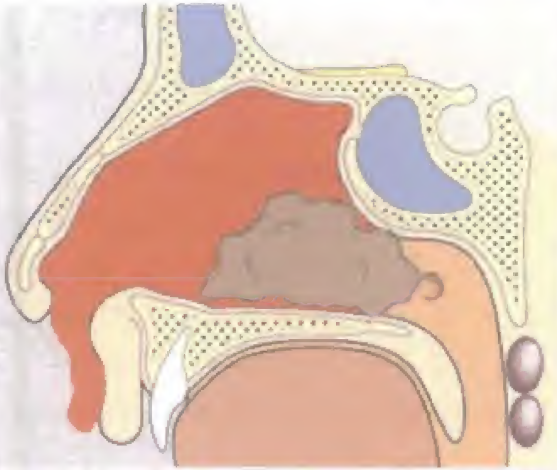
من الممكن أيضاً مشاهدة للمفومات في البلعوم الأنفي التي تنشأ على حساب النسيج اللمفاوي. الذي يشكل جزءاً من حلقة فالداير.



(الشكل: ٩-٣)

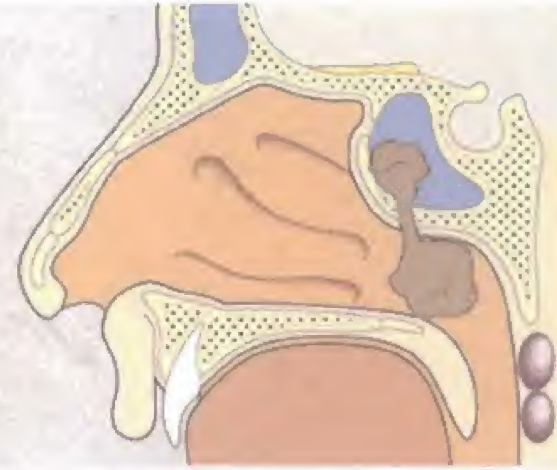
ورم ظهاري لمفاوي بلعومي قبي ورم كشمي يتلف من خلايا ظهارية انتقالية خبيثة ضمن لحمية لمفاوية

## سرطان البلعوم الأنفي



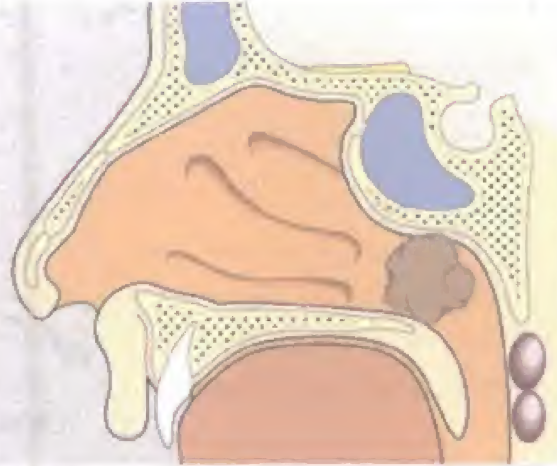
(الشكل: ٨-٢-ب)

سرطان البلعوم الأنفي:  
انسداد الأنف الذي يسبب سيلاناً من الأنف



(الشكل: ٨-٢-أ)

سرطان البلعوم الأنفي:  
يحدث الشغ بـسبب إصابة السبيل البصري



(الشكل: ٨-٢-ج)

سرطان البلعوم الأنفي:  
انسداد تقيز أوستاش بسبب التهاب أنف وسطى مصلي



(الشكل: ٨-٢-د)

سرطان البلعوم الأنفي:  
تقلل للمقد الرقبية

أمراض السبيل  
التنفسي

## ثانياً: أمراض الحنجرة

### (١) التشريح:

إن الفهم الصحيح لأمراض الحنجرة وخاصة أورامها يستدعي فهماً دقيقاً لتشريح الحنجرة.

إن المنطقة الأهم في الحنجرة هي الحبال الصوتية التي تحدد فيما بينها المنطقة المسماة بالمزمارة، المنطقة في الأعلى تدعى بفوق

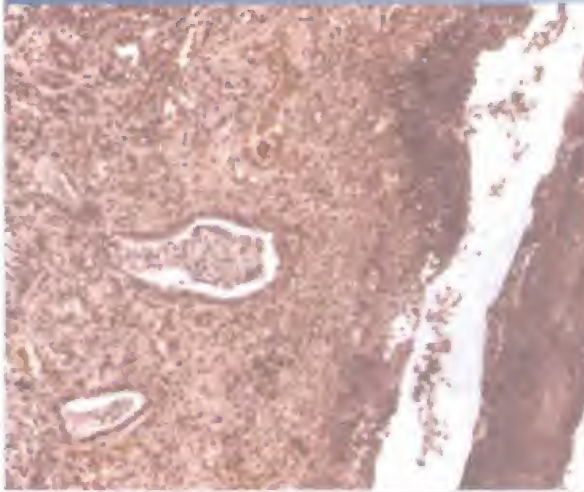
(الشكل: ١٠-٣)

المنطقة فوق المزمارة تشمل:

لسان المزمارة، الحبال الكلبية، الطيقات والكيسات منطقة المزمارة تشمل الحبال الصوتية والملتقى الأسامي والخلفي والثنائي الصوتية للغضروفين الطرجهاليين تحت قزمارة هو المنطقة أسفل الحبال الصوتية حتى مستوى الغضروف الحلقى



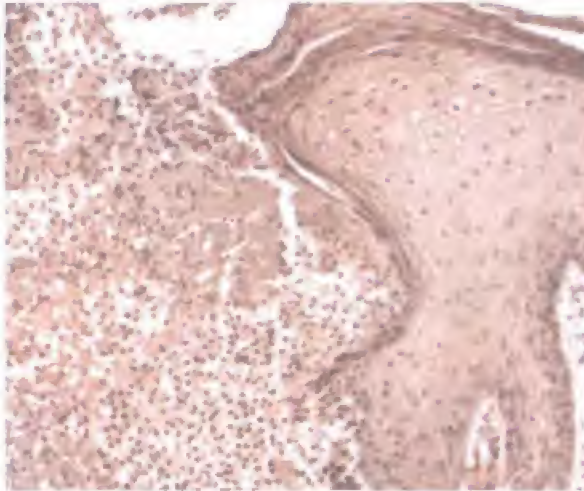




(الشكل ١١-٣)

خناق الحنجرة

آخر وتفرح للظاهرة الحنجريّة، لاحظ الغشاء الختاني المتفصل أثناء التضييق في أقصى اليمين هذا الغشاء يتألف من كتل من الليفين مع كريات بيضاء متحللة، العصبية الخناقية موصولة في الجزء الأكثر سطحية من الغشاء



(الشكل ١٢-٣)

التهاب الحنجرة الحاد الرضوي

نسيج بشروي متفكك ومتقرن على حواف القرحة، البشرة المتمسكة تنقطع فجأة وتستبدل بنسيج نخري، هذه الآفة كانت تالية لرض على الحنجرة أثناء تنظير قصبي



## ٢) آفات الحنجرة الالتهابية:

- التهاب الحنجرة الحاد هو غالباً تالي لأخماج فيروسية أو جرثومية للبلعوم.

حيث يشمل عادة مناطق المزمار وفوق المزمار ثم يمتد ليشمل تحت المزمار والرغامى وأحياناً القصبات مسبباً سملاً وبعاً وحتى اختفاء الصوت.

هذا المعقد السريري المعروف باسم انتان الطرق التنفسية العلوية URTI غالباً ما يكون عابراً، ولكن أحياناً تكون له نتائج خطيرة عند الأطفال (الكروب الحنجري، التهاب لسان المزمار بالمستدميات النزلية) وعند المسنين (ذوات الرئة والقصبات).

- بعض الأخماج أصبحت نادرة كالخناق (الشكل ١١-٣).
- أيضاً تلعب عوامل أخرى تحسسية وسمية دوراً في التهاب الحنجرة.

فالوذمة الحنجريّة التحسّية قد تكون اختلاطاً مميتاً عند المصابين بالوذمة العرقية العصبية، كذلك يشاهد التهاب الحنجرة بعد الرضوض أثناء التنظير القصبي، (الشكل ١٢-٣).

كذلك تلعب عوامل سمية مهنية كاستنشاق أدخنة مادة البولسترين أثناء الحرائق.

من العوامل المهمة لالتهاب الحنجرة المزمن هو التدخين حيث تحدث تبدلات كتشمك أو تقرن أو حتى عسر تصنع البشرة التنفسية هذه التبدلات قد تكون سابقة لسرطان الحنجرة.

## ٣) الآفات السليمة في الحنجرة

- إن التسمكات والعقيدات والسليلات السليمة في الحنجرة هي أسباب شائعة للبعه، وهي غالباً نتيجة لالتهاب الحنجرة المزمن.

- عقيدات المفّتين والتي هي عقيدات صغيرة ملساء مدورة تتوضع عادة بين الثلثين الأمامي والخلفي للجبّال الصوتية، عادة ما تشاهد عند المفّتين وكثيري الصراخ، وهي مغطاة ببشرة ناعمة مع تليف تحت المخاطية. (الشكل ١٣-٣).

(الشكل ١٣-٣)

عقيدة حنجريّة (عقيدات المفّتين)

هذه الآفة استأصلت من حنجرة أحد المفّعين لاحظ البشرة المتشكّة والمتقرنة والنسيج الغامق الرضوي الخوازي على أوعية متوسّعة لاحظ أيضاً تشرطاً ليفياً هيالينياً تعبر اللحم الرخوة

- الكيسات الحنجرية، تشاهد غالباً في الطيات الطرجهالية الفلكية وهي غالباً تمتليء بالمخاط فهي كيسات احتباسية تنشأ من انسداد أفنية الغدد المخاطية.



(الشكل ١١-٢)  
عقيدة حنجرية (عقيدات المفنيز)

#### ٤) الأورام الحليمية في الحنجرة

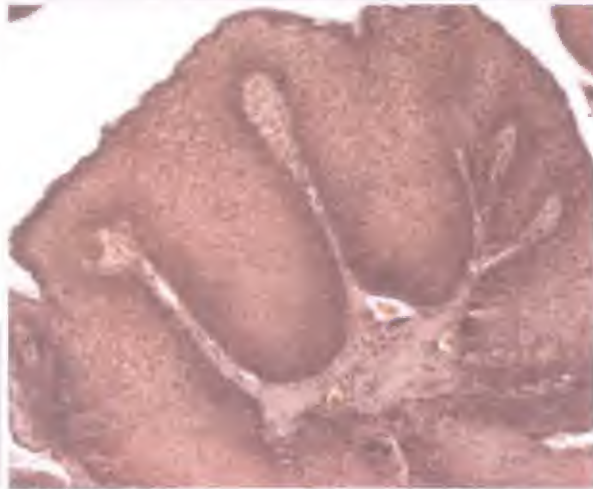
- أورام ثؤلولية ناجمة عن الخمج بالفيروس الحليمومي الانساني HPV نمط ١١ و ١٦.
- عند البالغين هذه الأورام مفردة و محددة بالحبال الصوتية و هي شبيهة نسيجياً بالسرطانة المبرقة.
- أما الأورام الحليمومية الشبابية فهي تصيب الأطفال وهي متعددة وقد تمتد خارج الحنجرة إلى الرغامى وهي تتميز بالنكس بعد الاستئصال.



(الشكل ١٥-٢)  
التسكع الثؤلولي للبشرة نتيجة الإصابة بالفيروس HPV

#### ٥) سرطان الحنجرة

- أورام لها علاقة مباشرة بالتدخين و هي غالباً شائكة الخلايا، وهي تنشأ في أي من أجزاء الحنجرة، ويمكن تصنيفها إلى:
- a - أورام المزمار: وهي الأشيع والأفضل إنذاراً نظراً لاكتشافها الباكر (بحة صوت باكرة)، كما أنها قليلاً ما تعطى نشائل لمفاوية نظراً لفقر الحبال الصوتية بالنزح اللمفاوي.
- b - أورام تحت المزمار: نادرة نسبياً، واكتشافها عادة متأخر جداً.
- إن معظم أورام الحنجرة هي تالية لتشكّل مناطق من عسر التصنع الشديد أو ما يسمى بالسرطانة الموضوعة.
- معظم هذه الأورام هي من النوع حرشفي الخلايا (الشكل ١٦-٢).



(الشكل ١٦-٢)

أورم طليبي حرشفي الخلايا (الحنجرة)

البشرة مفرطة التقرن ترتسم في نموذج بوليمي من المخاطية الحنجرة البنى البشرية تستند على الغشاء القاعدي ومدعمة بلب وعائي ضام

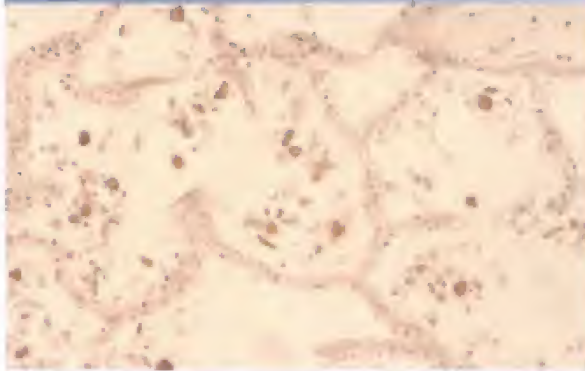
أمراض السيل  
التفسي

## ثالثاً: أمراض الرئة

### ١) القصور التنفسي Respiratory Failure

- يمكن تعريف القصور التنفسي بمعجز الرئتين عن إيصال الأوكسجين بتركيز كافية إلى الدم، حيث يمكن تعريف القصور التنفسي بهبوط التركيز الجزئي للأوكسجين في الدم دون ٦٠ مم زئبق (المستوى الطبيعي يتراوح بين ٨٠-١٠٠ مم زئبق).





(الشكل ١٧-٢)

خلايا قصور القلب

بالعات تنامي صباغ الهيموسيرين في اللون وتوضع ضمن الأسناخ

■ إن تحليل غازات الدم يلعب دوراً أساسياً في تحديد شدة القصور التنفسي.

■ سريرياً العلامة الوحيدة للقصور التنفسي هي الزرقة التي تتظاهر قبل انخفاض تركيز الأوكسجين دون ٥٠ مم زئبق في حين يفقد الوعي عند انخفاضه دون ٣٠ مم زئبق.

■ يمكن تمييز نوعين من القصور التنفسي تبعاً لتركيز ثاني أكسيد الكربون في الدم:

١. النمط الأول: تركيز الأوكسجين منخفض، و لكن تركيز CO2 طبيعي.

٢. النمط الثاني: تركيز الأوكسجين منخفض، ولكن تركيز CO2 مرتفع > ٥٠ مم زئبق.

■ أسباب القصور التنفسي كثيرة جداً منها ما هو مركزي ومنها ما هو عائد لقصور في عضلات جدار الصدر ومنها ما هو متوضع في الرئتين أنفسهما.

■ إن نتائج القصور التنفسي على الجهاز القلبي الوعائي تتمثل في نقطتين أساسيتين:

١. ارتفاع التوتر الرئوي وبالتالي قصور القلب الأيمن.

٢. كثرة الكريات الحمر نتيجة لتحرر الأيثروروبوتين من الكلية بسبب نقص الأكسجة.

## ٢) الآفات الوعائية والهيموديناميكية في الرئتين

### أ- وذمة الرئة

■ إن السبب الأساسي لوذمة الرئة هو احتقان الشعريات الرئوية نتيجة لقصور البطين الأيسر.

■ إن ازدياد الضغط في الشعريات السنخية يسبب تسرب السوائل من الشعريات إلى الخللا الرئوي مع زيادة في جريان السوائل في الأوعية اللمفية.

■ يقود تسرب الشعريات إلى احتباس الكريات الحمر في الخللا والأسناخ حيث يبتلع الخضاب من البالعات التي تراكمت صباغ الحديد وتوضع في الأسناخ والنسيج الخلالي وهي ما يسمى بخلايا قصور القلب Heart failure cells (الشكل ١٧-٢).

### ب- الصمة الرئوية

■ غالباً تنشأ الصمات الرئوية في أوردة الساق العميقة على أرضية التهاب وريد خثري عميق وتدخل الدوران الرئوي بعد عبور القلب وتوضع في الشرايين الرئوية وتقرعاتها مسببة انسداداً فيها.

■ يتطور الاحتشاء الرئوي في ١٠٪ من الحالات نظراً لمعاوضة الدوران المزدوج عن الانصمام يقود تكرار الصمات إلى أذية في البنية الوعائية للرئة وتطور فرط التوتر الرئوي.



(الشكل ١٨-٢) احتشاء رئوي (مظهر حثلي)



(الشكل ١٩-٢)

احتشاء رئوي (مظهر نسيجي)

أمراض السبيل  
التنفسي

- حالة أخرى تشاهد فيها صمات من نوع آخر هي الكسور العظمية حيث تكون الصمات شحمية.

### ٣) الآفات الخمجية للسبيل التنفسي

#### ١- التهاب القصبات والقصبات

- مرض شائع للغاية خاصة في الشتاء ويعود في معظم الأحيان لخمج فيروسى محدد لذاته (الأشكال ٢-٣ و ٢١-٢٢).
- من الأسباب الممكنة:
- ١. الانفلونزا: تسبب التهاب الرغام وقصبات مع تنخر الظهارة.
- ٢. الفيروس المخلوي التنفسي RSV: يسبب التهاب القصبات عند الأطفال.
- ٣. الفيروس الغدي والحصبية: قد يسبب التهاباً في القصبات مع تندب وتليف قد يسبب أذية للرئتين.
- أما الأخماج الجرثومية فهي غالباً تسبق تطور ذات الرئة
- من الجراثيم المهم ذكرها هي البورتيديلا الشاهوقية المسببة للسعال الديكي عند الأطفال. (الأشكال ٢٢-٢٣ و ٢٣-٢٤).

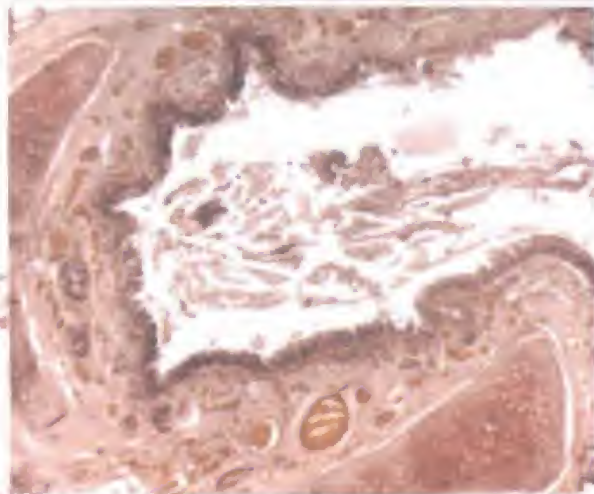


(الشكل ١٩-٢)

مادة شحمية

#### Fat embolism

نخلة من سائل ولحمي وكريات حمراء داخل المسافات الخمجية لعدد من الشعيرات الرئوية مؤسب ويحوي كريات شحمية تأخذ اللون الأحمر بتقنية سودان ٤ هذه الإصابة حدثت عند شاب مصاب بكسر عظمي

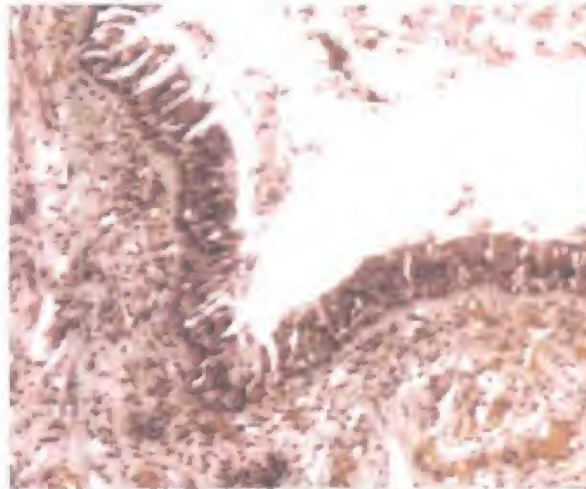


(الشكل ٢٠-٢١)

التهاب القصبات الحاد

#### Acute bronchitis

مفرزات مخاطية متعقبة في لمعة القصبات وبشرة قصية مزروعة الأسلاك لاحظ توسع الأوعية تحت المخاطية وتقرح البشرة

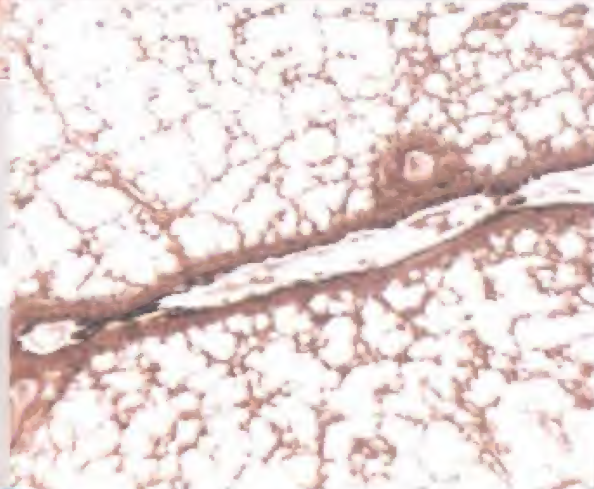


(الشكل ٢١-٢٢)

التهاب القصبات الحاد

#### Acute bronchitis

ازدياد فعالية الإفرازية للمخاطية القصية وتوسع الأوعية تحت المخاطية مع رشلة من عديدات الكريات واللمفاويات والنسوريات



(الشكل ٢٢-٢٣)

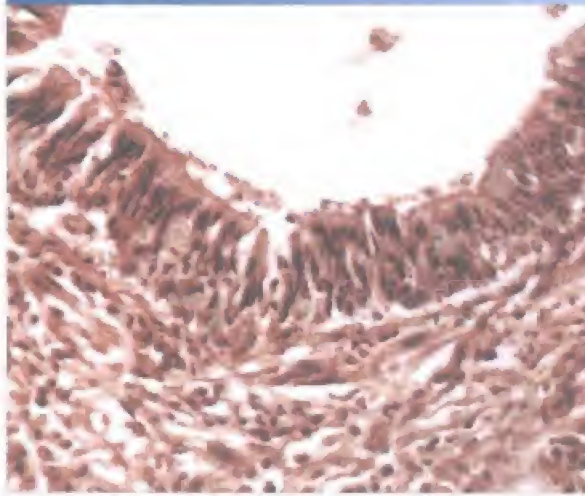
السعال الديكي

#### Whooping cough

تسمك جدار القصبات بفعل نخلة الكريات البيض واللمفاويات لا تشمل البارانشيم الرئوي

أمراض الجهاز التنفسي

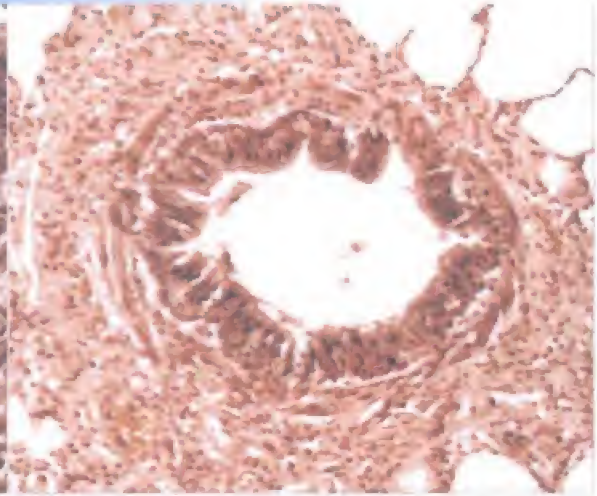




(الشكل: ٢٤-٢)

السعال الديكي

المخاطية القصيبية السليمة تعاني فرط التشنج خلايا البشرة تتضاعف، النسيج الضام في الأسفل ونمي والألياف العضلية متباعدة وورمية يمكن أحياناً رؤية عصيات الشاهوق بين أهداب الخلايا الظهارية



(الشكل: ٢٢-٢)

السعال الديكي

لمعة القصيبية تحوي قليلاً من النتحة الالتهابية، الظهارة سليمة إجمالاً ولكنها في بعض المناطق تنفصل عن الغشاء القاعدي بسبب تراكب الفيبرين والسائل الورمي بينها وبين الغشاء القاعدي القصيبية محاطة بنتحة كريات بيضاء وورمية تمتد إلى المحالجز السنخية ولا تسدها

## ب- ذوات الرئة:

- يمكن تصنيف ذوات الرئة بثلاث طرق:
- تصنيف باثولوجي يعتمد على كيفية انتشار الخمج عبر الرئة حيث تصنف إلى ذات رئة فصية، ذات قصبات ورئة.
- تصنيف حيوي مجهري: حسب المتعضية المسببة.
- تصنيف سريري: حسب الظروف المحيطة بتطور المرض وهي كثيراً ما تعطي دليلاً حول العامل المسبب فتصنف إلى ذات رئة مكتسبة في المجتمع، ذات رئة مكتسبة في المشاهي، ذات رئة عند المثبطين مناعياً، ذات الرئة الاستنشاقية، ذات رئة مكتسبة في بيئات خاصة.



(الشكل: ٢٥-٢)

ذات القصبات والرئة

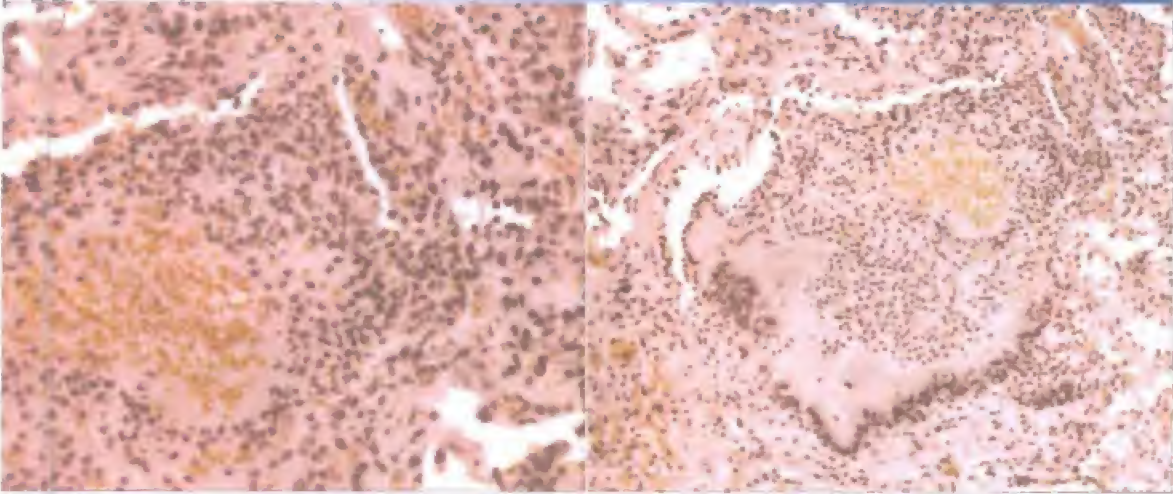
مناطق شاحبة في القصص السفلية (اليمين الصورة) وهي مناطق من التكثف المصاحب لذات القصبات والرئة

- إن المصطلح الأخير يدل على تعرض لمتعضيات غير اعتيادية تشاهد في بيئات خاصة، كالإصابة بداء الفيلقيات عند المتعرضين لهواء المكيفات الملوث، أو الإصابة بالمتدثرات البيغائية عند مربّي الطيور.

## ٣ - ذات القصبات والرئة

- في هذه الحالة يتمركز الخمج في القصبات ومن ثم ينتشر إلى الأسناخ المجاورة التي تمتلئ بالنتحة الالتهابية الحادة، حيث تصبح المناطق المصابة مكتنفة.
- هذا النمط يصيب عادة الرضع والمسنين، ويؤهب له الوهن وعدم الحركة حيث يحصل احتباس المفرزات التي تهبط بفعل الجاذبية إلى الفصوص الرئوية وخاصة السفلية.
- عيانياً تبدو المناطق المصابة صلبة وغير مهواة وذات مظهر قاتم رمادي وقد يشاهد القيح في القصبات المحيطة. (الشكل: ٢٥-٢).
- أما نسيجياً فتشاهد التهاب حاد للقصبات ونتحة التهابية حادة في القصبات. (الأشكال ٢٦-٢ و ٢٧-٢).
- إن المتعضيات المسؤولة تعتمد على الظروف المؤهبة للخمج.





(الشكل: ٢٧-٣)

ذات القصب والرتة

(ذات رئة فصيصية)

المحتوى الخلوي والقيحي للغة القصب جدار القصب  
تخرّب بالألياف الالتهابية

(الشكل: ٢٦-٣)

ذات القصب والرتة (ذات رئة فصيصية)

تفريش الظهارة القصبية في الجزء العلوي لعدة القصيبات مملوءة بنسجة قيحية  
جدار القصب ينمي ومرتفع بالخلايا الجوّالة الأسناخ المجاورة منخفضة  
ومتسكة والمسافات السنخية مملوءة بالنسجة

#### b - ذات الرئة الفصيصية

- في هذه الحالة تجد المتمضيات المسببة طريقها إلى المسافات الهوائية البعيدة دون غزو للقصبات.
- تنتشر المتمضيات بسرعة عبر المسافات السنخية والقصبات مسببة نتحة التهابية حادة في الأسناخ.
- عيانياً يبدو الفصيص المصاب مكتثفاً وغير مهوى. (الشكل ٢٨-٣).
- غالباً ما يصيب المرض البالغين، والعضيات المسؤولة غالباً هي المكورات الرئوية، كما تشاهد مكورات الكلبسيلا عند الكحوليين وسيئي التغذية.

(الشكل: ٢٨-٣)

ذات رئة فصيصية

الفصوص العلوية والسفلية مكتثفة مقارنة بالفص الأوسط المحتقن  
ولكن غير المصاب



أمراض السبيل  
التنفسية

- نسيجياً تمتليء الأسناخ بالنسجة الالتهابية الحادة. (الشكل ٢٩-٣ و ٣٠-٣).

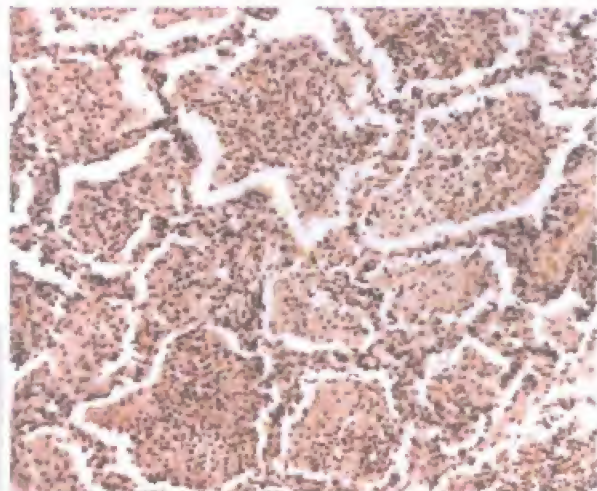
#### c - ذات الرئة الخلالية Interstitial pneumonia

- إن الفيروسات هي السبب الأساسي لذات الرئة الخلالية أو اللانمذجية. حيث تحدث استجابة التهابية ضمن النسيج الخلالي الرئوي، هذه الاستجابة هي غالباً بالخلايا اللمفاوية (الشكل ٣١-٣).

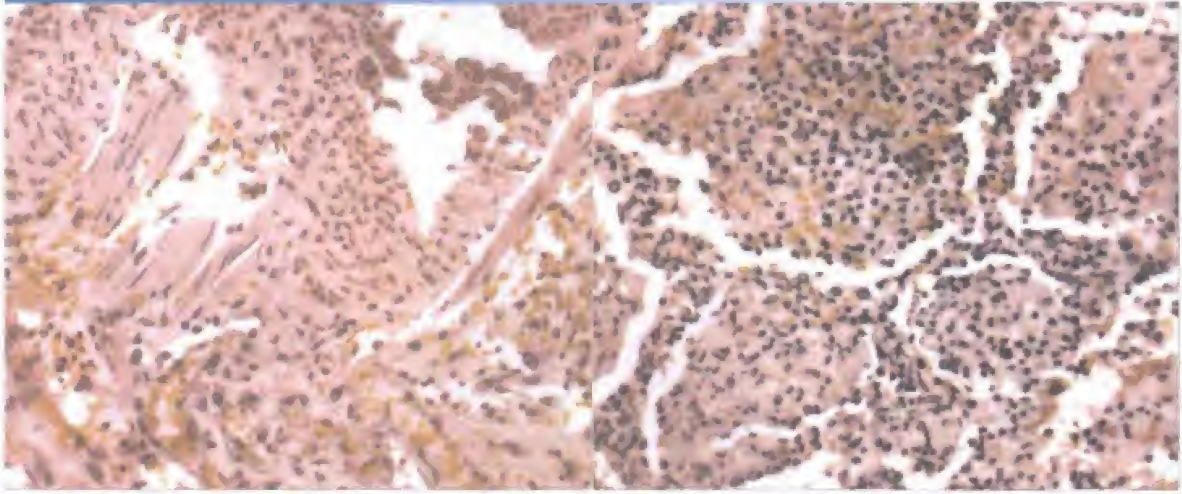
(الشكل: ٣١-٣)

ذات رئة الخلالية

الكريات البيض والليفين المنسوبة داخل المسافات السنخية أوعية جدار الأسناخ  
محتقنة بالكريات البيض جدار الأسناخ مازالت سليمة







(الشكل: ٢-٢١)

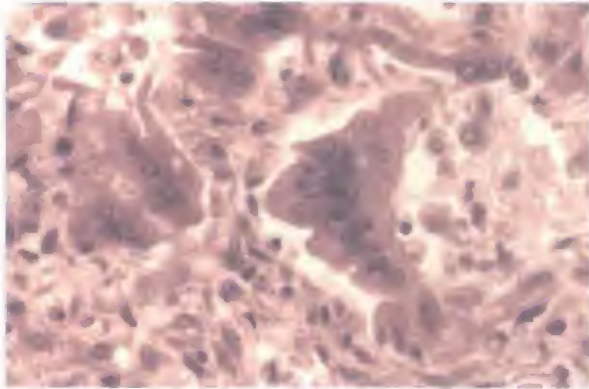
ذات الرئة قلايمونجية الأولية (ذات الرئة الخلالية)  
تقرح في ظهارة القصبات في الزاوية العلوية اليمنى الطبقة العضلية للجدار تمزقت  
بالخلايا قناتحة المصورية والمفاوية الأوعية متوسعة والكريات الحمر تنسل إلى  
الجدار القضيبي والعواجز السنخية

(الشكل: ٢-٢٣)

ذات الرئة القصبية  
تكثف رئوي يتألف من كريات حمر ويبيض عديدة النوى والليفين وسائل متخثر

#### ■ الفيروسات المسببة خاصة هي:

١. الانفلونزا: وتترافق مع التهابات الأنف والبلعوم والقصبات أحياناً تكون الإصابة شديدة وتترافق بتخثر ظهارة الأسناخ وربما تكون مميتة.
٢. الفيروس المضخم للخلايا CMV: يسبب ذات رئة خلالية محددة لذاتها عند الأطفال ولكنها مميتة عند المضعفين مناعياً.
٣. الحصبة: تسبب ذات رئة خلالية تتميز بتشكيل خلايا عرطلة. وهي قد تسبب تندياً في القصبات واختلاطات أخرى. (الشكل ٢-٢٢).
٤. الحماق: شبيهة بالحصبة.



(الشكل: ٢-٢٢ ب)

ذات رئة حصوية - مظهر نسيجي  
تتميز ذات الرئة الحصوية بوجود خلايا عرطلة ضخمة تحوي اشتعالات فيروسية  
في قنوات والهيولى



(الشكل: ٢-٢٢ أ)

ذات رئة حصوية - مظهر عياني  
لاحظ فتحت نو المظهر الشاحب

#### d - ذوات الرئة الفطرية:

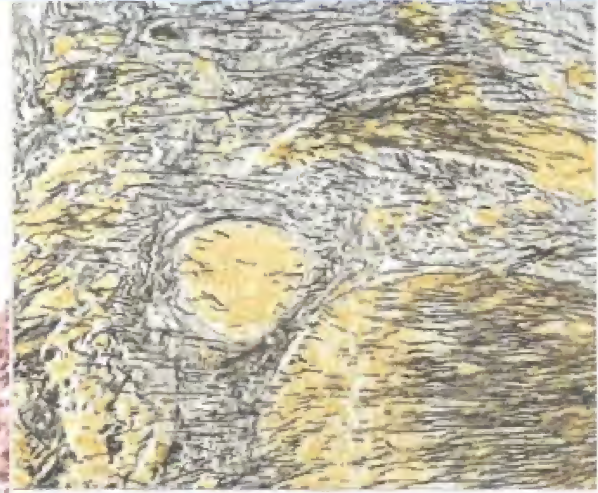
- أمراض شديدة الخطورة وغالباً ما تكون مدمرة للرئة المصابة وقاتلة للمريض.
- تشاهد هذه الآفة غالباً عند المضعفين مناعياً، ولكن من الممكن أن تشاهد عند مرضى أصحاء تعرضوا لعوامل معينة في بيئة جغرافية معينة.
- الفطور المسببة هي غالباً:



❖ الرشاشيات: وهي تسبب نخرًا شديدًا مع احتشاء في الرئة المصابة نظراً لغزوها جدر الأوعية. (الشكل ٣-٢٣).

❖ الفوسجات والكرواثيات: تسبب التهاباً حبيبيًا في الرئة مع تليف شبيه بالتدرن. (الشكل ٣-٢٤).

❖ فطور أخرى كالمستحفيات والمبيضات البيض.



(الشكل ٣-٢٣) ↑

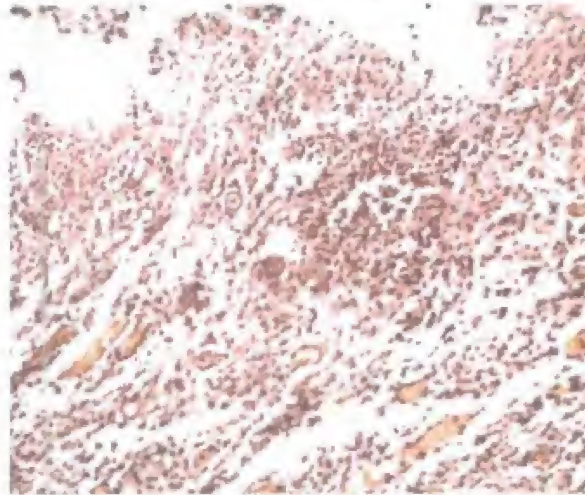
ذات رئة بالرشاشيات

المحضر ملون بالزئبق، خلاصاً لإظهار الخيط القفطري التي تغزو رئة وخاصة جدر الأوعية

(الشكل ٣-٢٤) ←

داء الفطور الكرواثية الرئوي

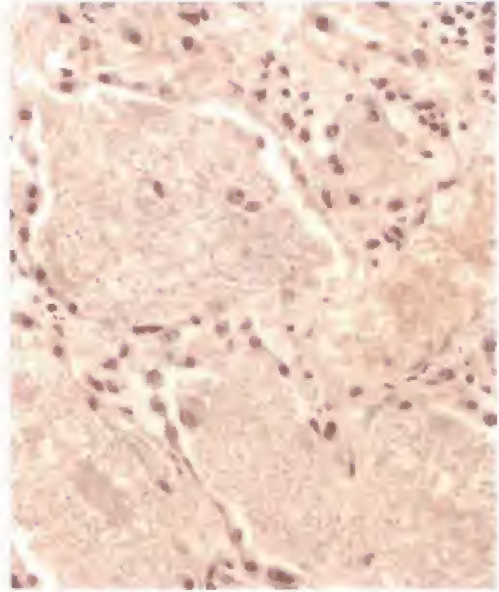
آفة حبيبية تتألف من خلايا مصورية وبلاعات وخلايا مرحلة لجسم لجيني محاطة بخلايا شبيهة بالبشرة هذه الآفة شبيهة بقلترن



أمراض المسبب التلطي

#### ع - ذوات الرئة عند المضعفين مناعياً،

- موضوع بات يكتسب أهمية كبيرة خصوصاً مع ازدياد عدد المصابين بالإيدز، والمعالجين بأدوية كابطة للمناعة.
- العديد من المتعضيات التي لا تصيب الأشخاص ذوي المناعة تصبح خطراً شديداً على المرضى المضعفين مناعياً، ومن العوامل المسببة لذوات الرئة لديهم نذكر:
- الجراثيم الاعتيادية لذات الرئة ولكن تكون الإصابة أشد.
- المتفطرات السلية مع أشكال لانموزجية.
- الفيروسات CMV, HSV.
- الفطور: المبيضات، الرشاشيات.
- الطفيليات: المتكيس الرئوي الكاريني. (الشكل ٣-٣٥).



(الشكل ٣-٣٥)

الحمى بالمتكيس الرئوي الكاريني

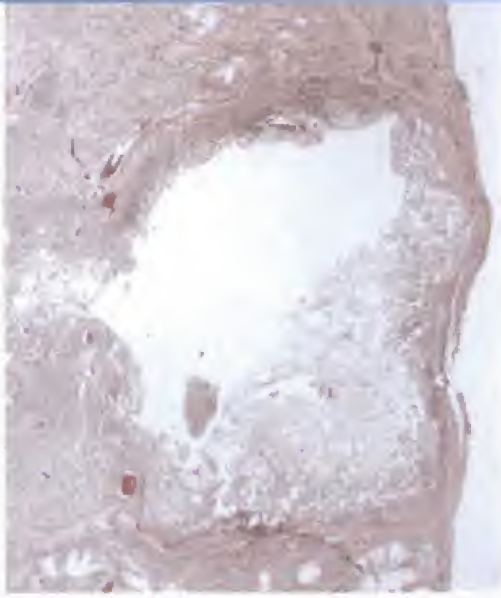
خمس لتهاري عند المضعفين مناعياً الأسناخ مملوءة بمادة ناعمة رغوية الشكل تظهر فيها المتعضيات كنقاط صغيرة لرجوانية اللون

- ت- خراجة الرئة الجرثومية
- تتظاهر الخراجة الرئوية كجوف يقيس بين ١ - ٦ سم قطراً يحوي القيح و محاط بالتليف والنسيج الرئوي المتعضي. (الشكل ٣-٣٦).

■ العديد من الحالات تؤهب لتشكل الخراجة الرئوية كذوات الرئة بالمتكورات المنقودية واستنشاق محتويات المعدة وغيرها.

■ الاختلاطات تشمل التمزق إلى الجنب لتسبب ذات الجنب القيحية وريعاً صدرياً، تجرثم الدم والخراجات الدماغية.





(الشكل ٣-٣٦-ب)

مظهر نسيجي يظهر جوف الفخارية الحاوي للقيح ونحو الجدار المؤلف من نسيج حبيبي قتهلي حاد



(الشكل ٣-٣٦-أ)

مظهر عياني لخراجة رئوية تتظاهر كجوف مملوء بمادة قيحية خضراء اللون

## أمراض السنتيل التنفسي

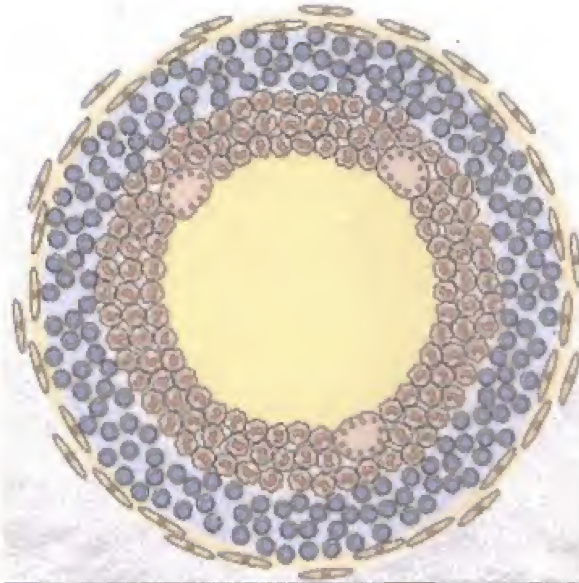
### ث- التدرن الرئوي

#### ١ - مقدمة

- التدرن، المرض القديم الجديد، تسببه عصيات لا تظهر بالملونات العادية تدعى بعصية كوخ أو المتفطرات السلية، وقد كان قد تراجع كثيراً في السنوات الماضية ولكنه عاد وبشوة ليسهل مشكلة صحية كبيرة مع تطور عصيات مقاومة للأدوية وازدياد عدد المثبطين مناعياً وخاصة مرضى الإيدز.
- إن الرئتين هما غالباً المواقع الأولية للإصابة الدرنية التي تنتشر منها الإصابة إلى الأعضاء الأخرى
- تعرض المتفطرات السلية استجابة مناعية لدى غزوها الرئة تتميز بكونها متواسطة بالخلايا حيث تفعل الخلايا للمفاوية T لإفراز السيوكينات حيث لا تستطيع الخلايا العدلة التعامل مع هذه المتعضية.
- إن نمط هذه الاستجابة المناعية يسمى بالنمط الرابع لفرط الحساسية.

#### ٢ - الآفة الدرنية النموذجية

- الآفة السلية هي آفة حبيبية تتميز بوجود تنخر جبني في مركزها (الشكل ٣-٢٧).
- وهذه المنطقة النخرية مجهولة آلية التشكل وتتوضع العصيات ضمن هذه المنطقة بين الحطام النخري.
- وحول المنطقة النخرية المركزية تشاهد صفوف من البالعات المفعلة ومايدل على ذلك هو الهيولى الضخمة الغنية بالحبيبات الشاحبة اللون، كما تتضخم الشبكة الهيولية وجهاز غولجي.
- هذه الخلايا تدعى بالخلايا البثرانية نظراً لشبهها بالخلايا البشروية.

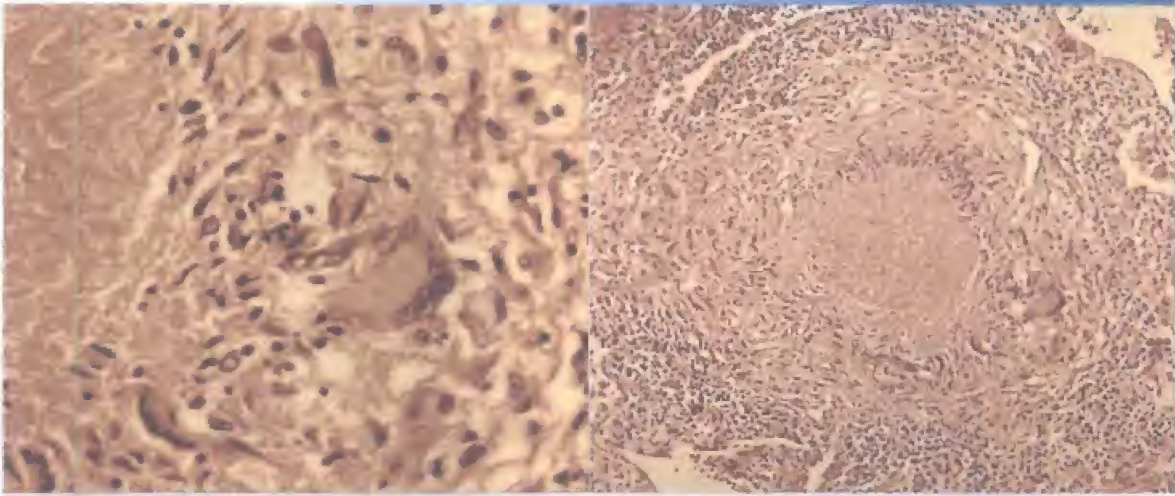


(الشكل ٣-٢٧-أ)

مخطط ترميمي للآفة الدرنية

خلايا غرطة - نخر جبني - بالعات مفعلة - لمفاويات - صانعات الليف





(الشكل: ٣٧-٢ ج)

خلايا لانغهانز - نخر جيني - بالعات مقلدة

(الشكل: ٣٧-٢ ب)

مظهر نسيجي لدرجة رؤية يوضح المظاهر المشاهدة في a

- بعض الخلايا البالعة المقلدة لتشكل خلايا ضخمة عديدة النوى تتنظم نواها بشكل نعل الفرس وهي تسمى بخلايا لانغهانز.
- وحول البالعات تتوضع خلايا لمفاوية تمكس الاستجابة المناعية لوجود المتفطرات.
- مع استمرار وجود العصيات تظهر الخلايا صانعات الليف التي حرض تكاثرها بالسيتوكينات التي تفرزها البالعات.

#### ٤) التوسع القصبي

- مصطلح يدل على توسع شاذ في القصبات الرئيسية حيث يتظاهر المرض سريريا بنفث دم وقشع صباحي غزير جداً كما يتعرض المرضى لأخماج صدرية متكررة تسببها جراثيم عديدة من ضمنها اللاهوائيات.
- إن المصابين بالتوسع القصبي لديهم أحد عاملين مسببين:
- أ- اعاقا افرار المفرزات القصبية بانسداد الطرق الهوائية بجسم أجنبي أو ورم، أو بسبب افراز مخاط شديد اللزوجة كما هي الحال في الداء الليفي الكيسي، أو بسبب اضطراب حركية الأهداب.



(الشكل: ٣٨-٢)

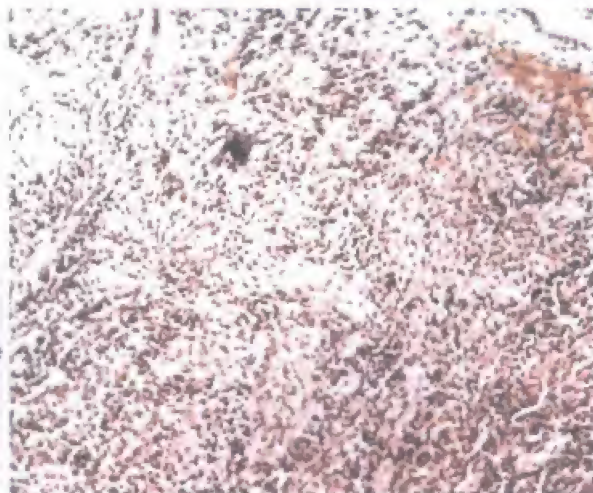
فص سلبي لرتة مستأصل لعلاج التوسع القصبي  
لاحظ القصبات المتوسعة الممتدة إلى محيط الرئة

- ب- أخماج صدرية ناكسة ومتكررة تضعف جدار القصبات، أكثر ما يصيب التوسع القصبي الفصوص السفلية حيث تكون القصبات المصابة أكبر بـ ٥-٦ مرات من قطرها الطبيعي.
- التبدلات النسيجية والعيانية موضحة في الأشكال (٣-٣٨ و ٣-٣٩).

(الشكل: ٣٩-٢)

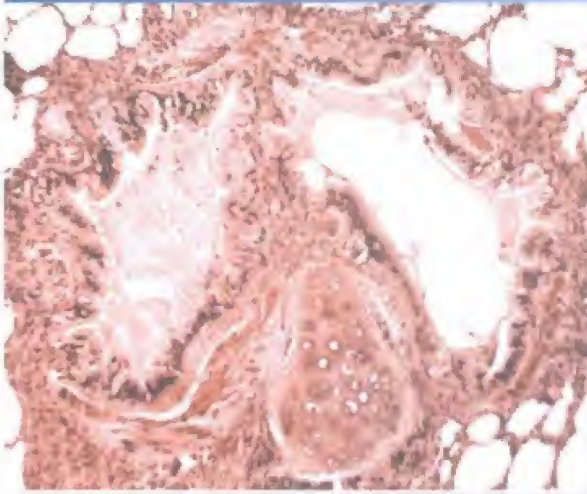
توسع القصبات

يتميز التوسع القصبي بتغيرات التهابية وتخريرية في جدار القصبات المتوسطة حيث تتخرب البنى الطبيعية للجدار (غضروف، عضلات، نسيج مرن) وتستبدل بنسيج ليفي، وتحوي الطرق الهوائية المتوسعة على مواد سمكية قهقمية، أيضا يلاحظ رشاعة التهابية وليف في الجدار وإزدياد توعية جدار القصبات وفراط تصنع الغدد المخاطية



أمراض المسبيل  
القصبي

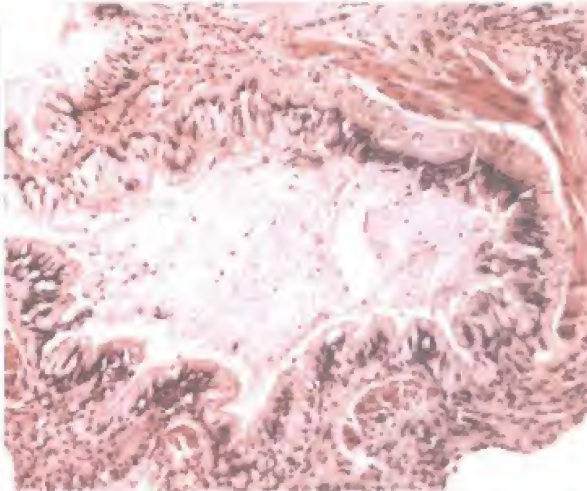




(الشكل: ٤-٣)

داء الربو القصبي

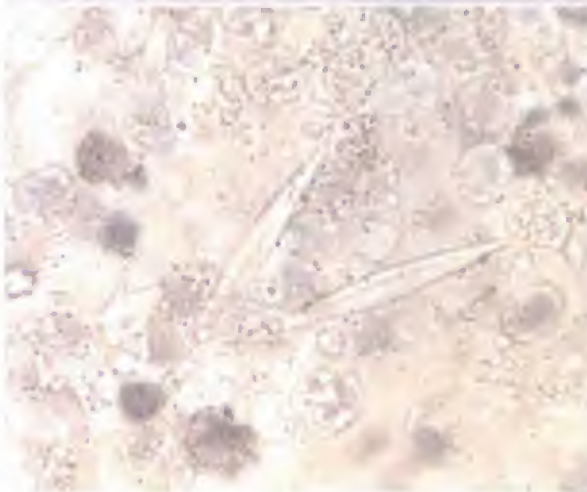
مكان تشعب إحدى القصبات الصغيرة لاحظ انسداد للعدة في الأيسر بالمفرزات المخاطية وفرط تصنع المخاطية وكذلك العضلية لاحظ أيضاً الغضروف المتكامل في الأيمن والحلقة النسيجية الالتهابية



(الشكل: ١١-٣)

داء الربو القصبي

لعدة القصبة مسدودة بالمخاط الحاوي على الحمضات والمصررات الخلايا المحنطة للمخاطية عالية أسطوانية وتحوي مخاطاً زائدا الغشاء القاعدي متسكك وتحت المخاطية مرتشح بالمصريات والحمضات



(الشكل: ١٢-٣)

داء الربو القصبي

بلورات شاركوت لينين توصيفية للربو القصبي المزمن

## ٥) الداء الرئوي الانسدادي المزمن COPD

### أ- مقدمة:

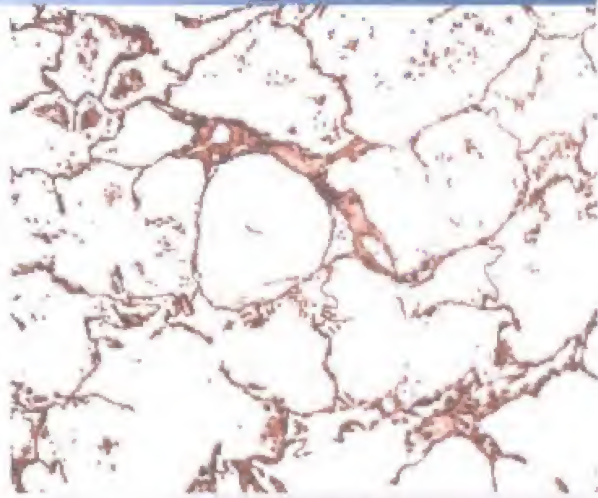
- عبارة تستعمل لوصف حالة يحدث فيها تحدد مزمن لمرور الهواء إلى الرئتين.
- إن انخفاض جريان الهواء يعود لأحد سببين:
- أ- إما زيادة في مقاومة الطرق الهوائية وتضييقها.
- ب- أو نقص في ضغط الجريان بسبب نقص مرونة الرئة.
- ثلاثة أمراض تندرج تحت هذا التصنيف: الربو القصبي، النفاخ الرئوي، التهاب القصبات المزمن.
- إن السبب الأهم المؤهب لتطور هذه الأمراض هو التدخين المزمن بالإضافة للربو في الطفولة.

### أولاً: الربو القصبي Asthma

- الربو هو السبب الشائع لضيق النفس المتكرر مع السعال والوزير، وهو يتميز بانسداد الطرق الهوائية الصغيرة بسبب التشنج القصبي والانسداد بالمفرزات المخاطية، يتميز هذا الانسداد بكونه متقلباً وعكوساً عند استخدام الأدوية الموسعة للقصبات.
- إن الأسباب التي تحرض النوبات الربوية عند المصابين عديدة منها الإخماج التنفسية الفيروسية، العوامل المهنية، الكرب العاطفي، الجهد، بعض الأدوية، الغازات المخترشة (أكاسيد الكبريت).
- إن الآليات المناعية هي المسيطرة في تطور الربو حيث يمكن اعتباره ارتكاساً تحسباً من النمط الأول.
- تلعب الخلايا البدينة دوراً هاماً في الربو عبر تحريرها الهستامين ولكن عدم الاستجابة لمضادات الهستامين يوحى بوجود عوامل أخرى وخلايا مفعلة أخرى منها اللمفاويات المفرزة لـ الانترلوكين-٥ المحرض للخلايا الحمضة التي تهاجر إلى المخاطية القصصية وتفرز العديد من العوامل الالتهابية كاللوكوترينات LTD4 و LTC4 والبرستاغلاندينات PGF2 and PGD2 والترومبوكسان.
- جميع هذه العوامل تسبب التشنج القصبي وتحرض الألياف العصبية التي تحرر عوامل منها المادة P مما يسبب الوذمة وفرط إفراز المخاط، هذه الاستجابة القصصية تعتبر الهدف في المعالجات الحديثة.
- أ- التبدلات الباثولوجية في الربو القصبي
- التبدلات النسيجية الملاحظة في الربو هي: (الأشكال ٤-٣ و ١١-٣ و ١٢-٣).



- i. التقبض القصبي ووذمة المخاطية
- ii. ارتشاح المخاطية بالحمضات والخلايا البدينة واللمفاويات والبالعات.
- iii. تنخر يؤدي للظاهرة التنفسية.
- iv. ترسب الكولاجين خلف الظهارة القصصية.
- v. بلورات شاركوت ليددين في القشع وهي مشتقة من حبيبات الخلايا الحمضة.



(الشكل: ٤٣-٢)

النفخ الرئوي

ترقق الجدران السنخية وتوسع الأسناخ الشعيريات السنخية خالية تقريباً من الدم إن جدر الأسناخ تتفتح ضمن الأقنية السنخية المتوسعة وذات مظهر متمزق

### ثانياً: النفخ الرئوي Emphysema

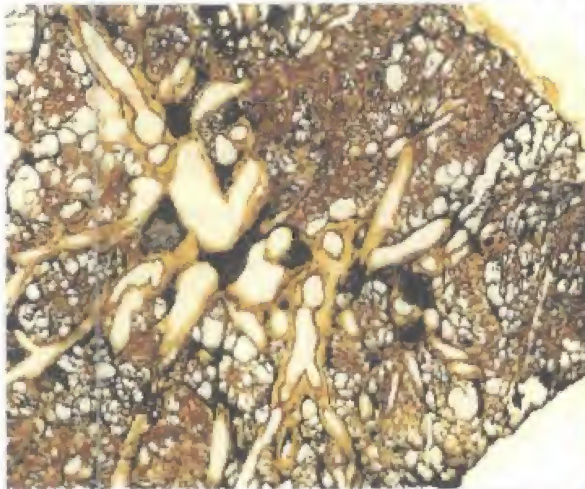
- النفخ الرئوي هو توسع ثابت في أي من الأسناخ الرئوية (المسافات الهوائية ما بعد القصيبات الانتهاية) مع تخرب النسيج. (الشكل ٤٣-٢)
- بكلمات أخرى هناك فقدان لخاصية المرونة في الرئة بسبب تخرب النسيج التنفسية ونقص مساحة تبادل الغازات، حيث يتطور لدى المصابين نقص في أخذ الأكسجين رغم زيادة التهوية.

يمكن تمييز شكلين من النفخ المعمم استناداً إلى موقع الأذية في الأسناخ التنفسية.

- i. النفخ الفصيصي المركزي Centrilobular (الشكل ٤٤-٢) يحدث توسع القصيبات التنفسية في مركز العُنبات التنفسية، شائع ويترافق مع التدخين والتهاب القصبات المزمن ويصيب الفصوص العلوية. الامراضية هنا تعود لإفراز البروتياز من الخلايا الانتهاية.
- ii. النفخ العنبي الشامل Panacinar يحدث التوسع في الأسناخ الانتهاية والأقنية السنخية ليشمل كامل العُنبات التنفسية، وهو كثير عند المصابين بعوز الأنتيتريبسين (الشكل ٤٥-٢).

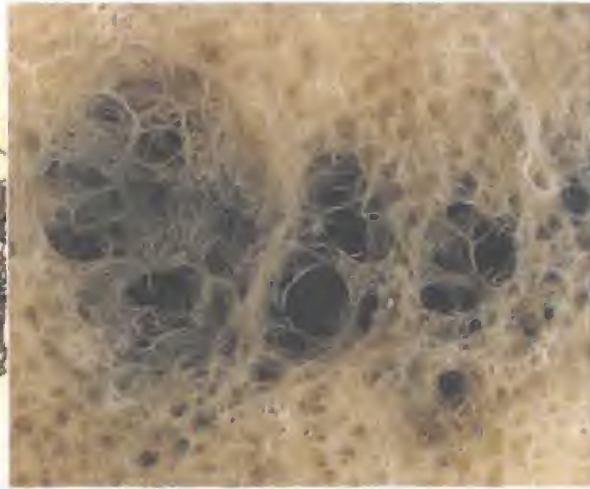
### ثانياً: التهاب القصبات المزمن

- يمكن تعريف التهاب القصبات المزمن كاستمرار للسعال المنتج للقشع لثلاثة أشهر في السنة وعلى مدى عامين متتاليين.
- إن هذا المرض مرتبط ارتباطاً وثيقاً بالتدخين، و هو يتميز بانسداد هي الطرق الهوائية بسبب تضيق لمعة القصبات والسدادات المخاطية ويتطور قصور تنفسي من النمط الثاني ومن ثم فرط توتر رئوي وقصور القلب الأيمن.



(الشكل: ٤٥-٢)

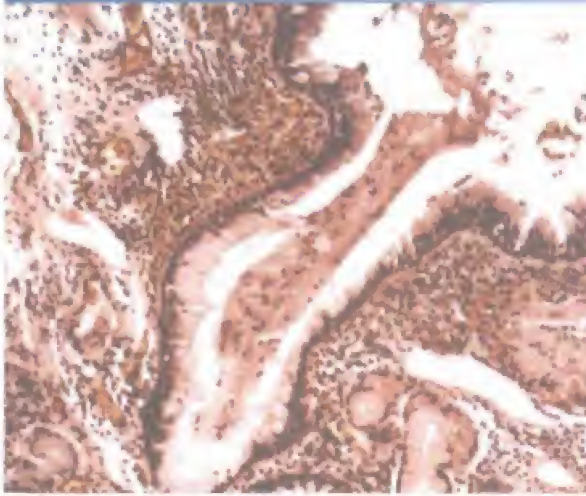
مقطع في الرئة محضر بطريقة غوخ - فينورت لرئة مصابة بنفخ عنبي شامل حيث تظهر المسافات الهوائية المتوسعة بشكل واضح



(الشكل: ٤٤-٢)

مظهر عنابي لرئة مصابة بالنفخ الفصيصي المركزي لاحظ الفرق بين المناطق المصابة المتوسعة والسليمة





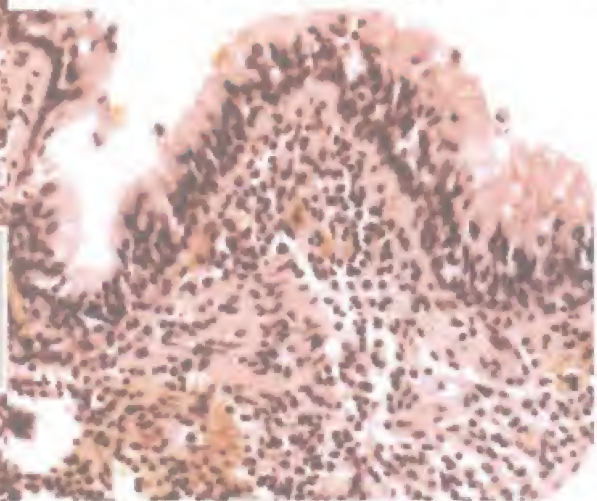
(الشكل: ٤٦-٣)

التهاب القصبات المزمن

مفرزات قصبية متعددة وليقين في اللعة هناك فرط فعالية إفرازية في المخاطية مع ارتشاح شديد بالكريات البيضاء

■ التبدلات النسيجية موضحة في الشكل (٤٦-٣ و ٤٧-٣) مشعر رايد الذي يقدر درجة فرط تصنع الغدد المفرزة للمخاط وذلك بنسبة سماكة جدار الغدد المخاطية إلى سماكة القصبة.

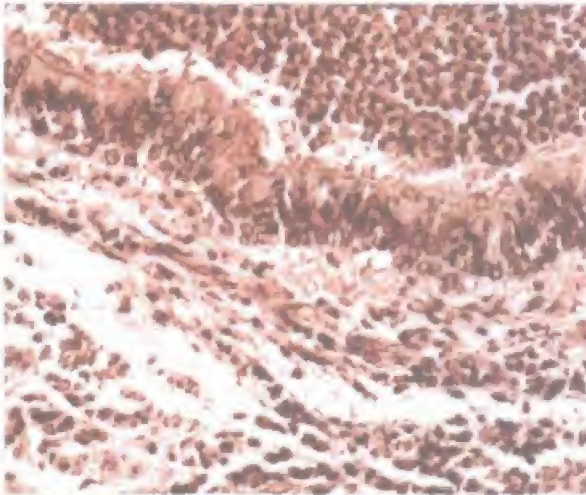
■ هذا المشعر يزداد في التهاب القصبات المزمن.



(الشكل: ٤٧-٣)

التهاب القصبات المزمن

فرط تصنع في المخاطية مع تضاعف الطبقة القاعدية الصفيحة الخاصة بتسكة ورومية جدار القصبة مرتشح باللمفاويات والمصورات مع فرط تنوعية



(الشكل: ٤٨-٣)

التهاب القصبات المزمن

لعة إحدى القصبات الصغيرة مسدودة بالكريات البيضاء، هناك فرط تصنع في الظهارة مع انقسامات عديدة النسيج الضام ولحمي وقلبي

## ٦) الداء الرئوي الخلالي

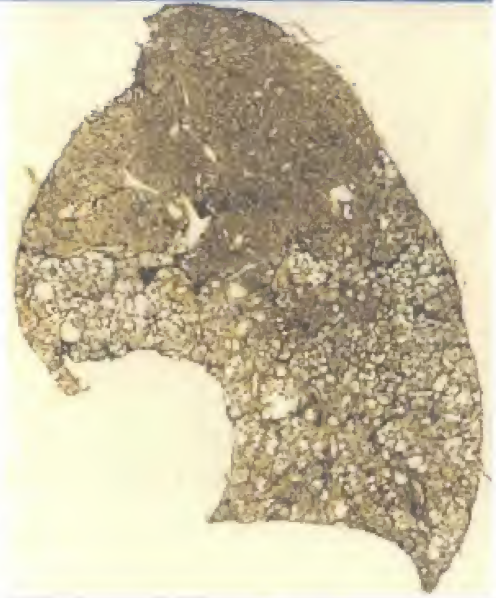
- متلازمة باثولوجية تتدرج ضمنها العديد من الأمراض
- تتميز جميعها بألية مشتركة لالتهاب جدر الأسفاخ مما يقود لتليف مترف في الخلخل الرئوي، (الشكل ٤٩-٣).
- إن هذه المتلازمة تجمع أمراضاً مختلفة للغاية وإن كانت استجابتها للأذية متشابهة، فمنها ما هو ذو منشأ خارجي كتغيرات الرئة ومنها ما هو ذو منشأ داخلي كصلابة الجلد.
- أسباب الداء الرئوي الخلالي المزمن:
- أ- أمراض النسيج الضام: الداء الرئوي، صلابة الجلد.
- ب- ذوات الرئة اللانموجية: المتدثرات (الكلاميديا)، المفطورات، الفيروسات.
- ت- تقبورات الرئة.
- ث- الغرناوية.
- ج- الأذية الشعاعية.



(الشكل: ٤٩-٣)

الداء الخلالي المزمن مظهر عياني لرئة (قرص العسل) مسافات هوائية متوسعة محاطة بالتليف

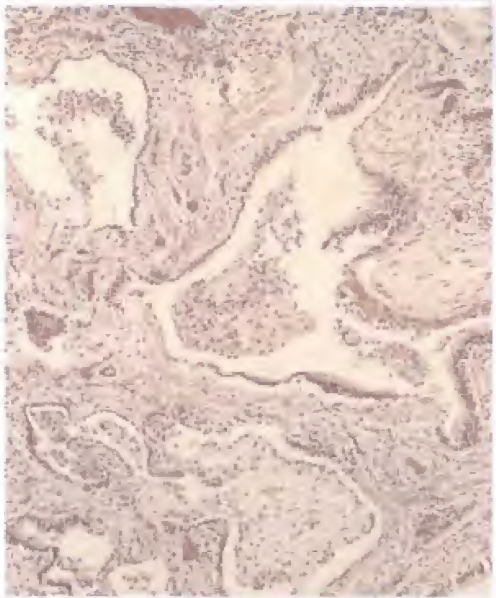




(الشكل ٢-١٩-ب)

الداء الخلالي المزمن

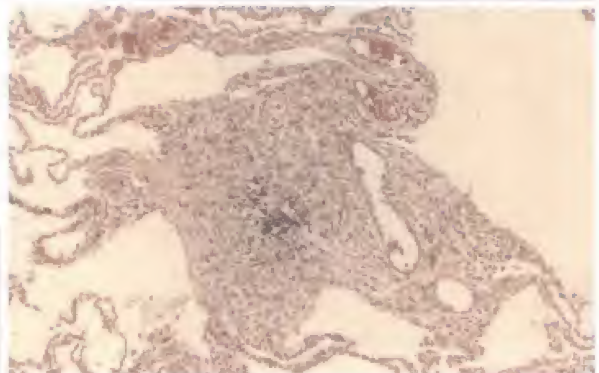
التحصير بطريقة غوخ-وينثورث تقييم أفضل لشدة التليف الخلالي.



(الشكل ٢-١٩-ج)

الداء الخلالي المزمن

مظهر نسيجي لنماذج المسافات الهوائية، الأسناخ والقسميات لتشكيل مسافات كيسية محاطة بشرة مكعبة لاحظ وجود بؤر من حؤول حركشي وتكاثف العضلات الملس حول القسميات



(الشكل ٢-٥٠-أ)

الشكل البسيط من تغير الرئة بالفحم

لاحظ تراكم الأغبرة ضمن البالعات في مركز العنية  
لاحظ وجود بعض النفاخ البؤري

ح- التهاب الأسناخ الأرجي.

خ- التهاب الرئة الخلالي مجهول السبب.

د- الأدوية وخاصته المضادة للأورام.

■ إن النتيجة النهائية للتليف الخلالي هي تحول الرئة إلى كتلة من المسافات الهوائية الكيسية المفصولة بتندبات ليفية كثيفة هذا المظهر يسمى بمظهر قرص العسل.

■ سبب هام للداء الرئوي الخلالي هو ما يسمى بذات الرئة التحسسية وهي استجابة مناعية لبعض المواد المستنشقة ومنها بعض البروتينات الحيوانية (مخلفات الطيور) أو العوامل الدقيقة الحاوية على أبواغ بعض الفطور (رئة المزارع).

■ بعد التعرض بهذه المستضدات يتطور أحد شكلين من الاستجابة المناعية:

أ- حادة: خلال عدة ساعات من التعرض، وهي تتبع للنمط الثالث من فرط التحسس حيث تتشكل معقدات مناعية تفعل المتممة وتحرر الوسائط الالتهابية وتزول خلال ٢٤ ساعة.

ب- مزمنة: تتبع للنمط الرابع من فرط التحسس (متوسطة بالخلايا) حيث تتشكل حبيبومات دقيقة ومن ثم يتطور التليف الخلالي على فترة طويلة من الزمن.

## ٧) أمراض الرئة المهنية

### أ- تغيرات الرئة:

■ مجموعة من الأمراض ناجمة عن استنشاق الأغبرة المختلفة خاصة الأغبرة المعدنية غير الليفية.

■ إن الأذية الحاصلة في الرئتين تنجم عن التفاعل بين الأغبرة وآليات الدفاع في الرئة حيث يتعرض التهاب موضعي مع إفراز السيتوكينات من البالعات تحريض التليف الذي يقود إلى قصور تنفسي من النمط الحاصر.

■ أحد هذه الأنماط هو تغير الرئة عند عمال مناجم الفحم، وهو يقسم باثولوجياً إلى نمطين: (الأشكال ٢-٥٠-أ و ٢-٥١-ب).

أ- النمط البسيط: يتألف من عقيدات صغيرة تقيس ٢-٥ مم تشاهد على صورة الصدر، وليس له عواقب على الوظيفة التنفسية.

ب- النمط المليف المترقى الشديد: يتميز بوجود عقيدات كبيرة يزيد قطرها عن ١ سم، وهو يترقى بصمت حتى يسبب أذية كبيرة للوظيفة التنفسية.





(الشكل: ٥١-٣)

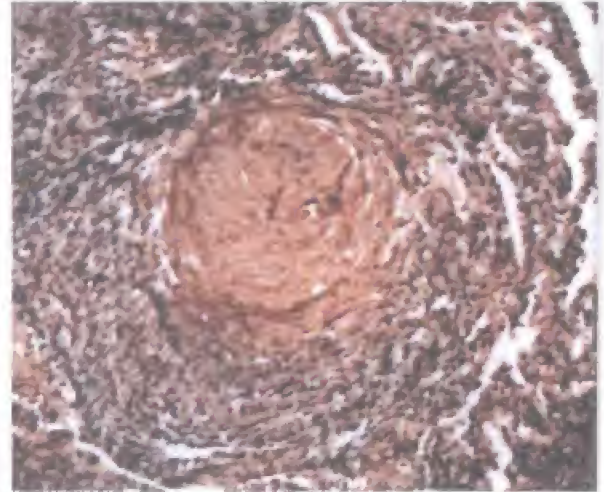
مقطع في الرئة محضر بطريقة غوخ - وينتورت  
لاحظ العقيدات الصلبة المميزة للشكل المتفرقي الشديد من تغير الرئة  
بالفهم

أعراض المسبب  
التفصيلي

(الشكل: ٥٢-٣)

→ داء السيليكون

عقيدة نموذجية سيليكية في المركز زوايح من الكولاجين تتوضع بشكل قشرة  
البصل هذه العقيدات الهليالينية تحيط بمسافة شقية الشكل تحوي بلورات ثاني  
أكسيد السيليكون هذه البلورات يمكن إظهارها بالمجهر المستقطب

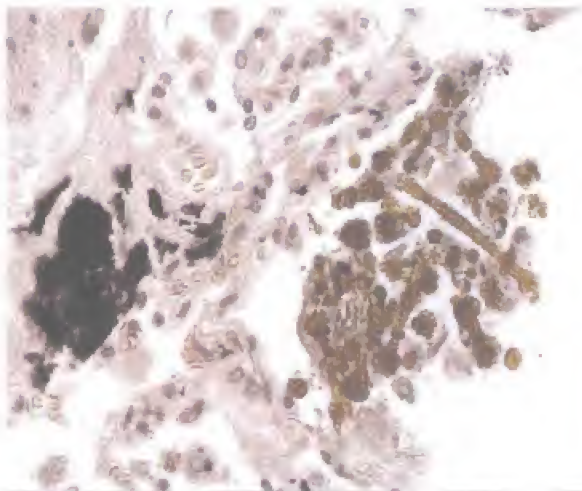


## ب- داء السيليكون Silicosis

- مرض ناجم عن استنشاق الغبار الحاوي على ثنائي أكسيد السيليكون (الكوارتز). (الشكل ٥٢-٣).
- التعرض المديد للكوارتز يقود إلى تشكل عقيدات تليفية عديدة في الرئة تسبب تخریباً واسعاً للنسيج الرئوي، ويمكن رؤية هذه الجزيئات باستخدام الضوء المستقطب.
- من الملاحظ أيضاً كثرة الإصابة بالسل عند مرضى السيليكون بسبب تضرر آليات الدفاع بفعل التأثير السمي للبلورات على البالعات.

## ت- داء الأسبستوز

- الأسبستوز أو ما يعرف بالحريز الصخري أو الألياف، مادة استخدمت على نطاق واسع قبل عام ١٩٧٠ في البناء والمواد المقاومة للحرائق كمادة عازلة قبل أن تكتشف نتائجها الخطيرة.
- التأثيرات المرضية الناجمة عن الأسبستوز: تظهر بعد فترة كامنة طويلة تصل إلى عشرات السنين ومنها:  
أ- التليف الرئوي عند المتعرضين لمقادير كبيرة من المادة.  
ب- ورم المتوسطة الخبيثة.  
ت- سرطان الرئة.  
ث- انصباب وتسمك الجنب.
- باثولوجياً يلاحظ تليف رئوي مع وجود أجسام الأسبستوز. (الشكل ٥٣-٣).



(الشكل: ٥٣-٣)

أجسام الأسبستوس  
وهي ألياف طويلة نحيلة مغطاة بالهيموسيرين والبروتين

## ٨) الآفات الورمية في الرئة

### أ- التصنيف

■ سرطان الرئة هو السرطان القاتل الأول في العالم، ذروة حدوثه بين عمر ٤٠-٧٠ عاماً، وهو مرتبط ارتباطاً وثيقاً بالتعرض لموامل بيئية مسرطنة على رأسها دخان السجائر والعوامل الصناعية المسرطنة كالأسيستوز والنيكل والكروم والعناصر المشعة.

■ يمكن تمييز ٤ أنماط نسيجية من سرطان الرئة:

أ- السرطانة حرشفية الخلايا ٥٠٪.

ب- السرطانة صغيرة الخلايا الكشمية (سرطانة شوفانية الخلايا) ٢٠٪.

ت- السرطانة الغدية (متضمنة السرطانة القصبية السنخية) ٢٠٪.

ث- السرطانة كبيرة الخلايا الكشمية ١٠٪

■ بعض السريريين يصنفون الورم إلى مجموعتين تبعاً للسير السريري:

أ- السرطانة صغيرة الخلايا SCL.

ب- السرطانة غير صغيرة الخلايا NSCLC.

■ معظم الأورام ٧٠٪ تنشأ في القصبات الرئيسية (أورام مركزية)

■ والباقي ٣٠٪ تنشأ في الطرق الهوائية المحيطية (أورام محيطية).

### أ - سرطانة الرئة حرشفية الخلايا

■ يعتقد أن السرطان شائع الخلايا يشتق من ظهارة تناسلي حوّلًا حرشفياً نتيجة التعرض لموامل معينة خاصة دخان السجائر.

■ هذه الأورام عادة مركزية وتسبب انسداداً عند تشعب الرغامى، وهي من الممكن أن تكون قابلة للإستئصال الجراحي.

### ب - سرطان الرئة غدي الخلايا

■ هو النوع الوحيد الضعيف الصلة بالتدخين وهو غالباً ورم محيطي ومن الممكن أن ينشأ على ندبات سابقة في الرئة.

■ يمكن تمييز عدة أشكال نسيجية:

أ- سرطان عنبي الخلايا.

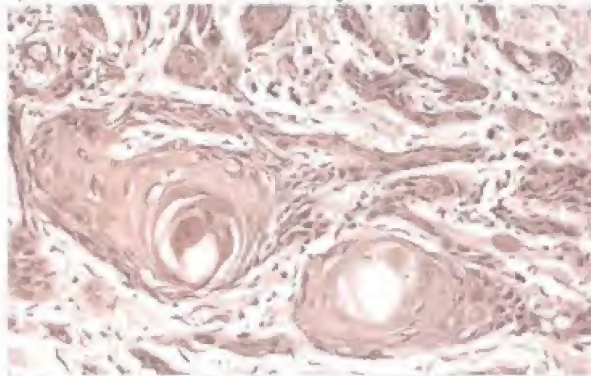
ب- سرطان حليمي الخلايا.

ت- سرطان صلب مفرز للمخاط (ضعيف التمايز).

ث- سرطان قصبي سنخي.

■ يتميز الورم بنقائله الباكرة حيث من الممكن أن يعطي نقائل واسعة من بؤرة ورمية صغيرة في الرئة.

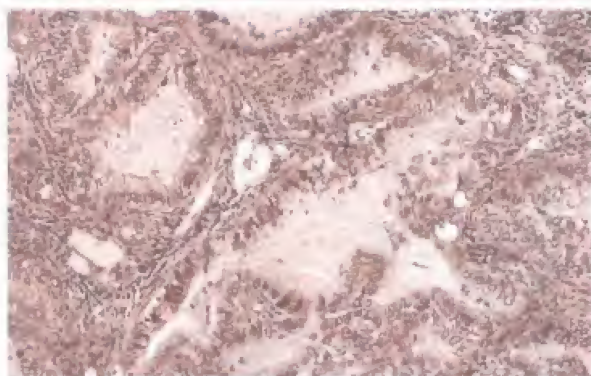
■ السرطان القصببي السنخي: هو نوع من السرطان الغدي، وهو يشتق من الخلايا الظهارية القصبية.



(الشكل ٥٤-٣)

سرطان رئة حرشفية الخلايا

تختلف في درجة تمايزها حسب مقدار إنتاجها للكيراتين

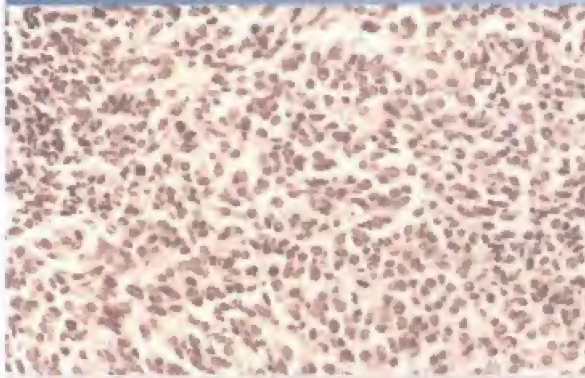


(الشكل ٥٥-٣)

نموذج علبي من سرطان الغدي للرئة

مع تشكل مسافات شبيهة بالغدد محاطة ببشرة أسطوانية

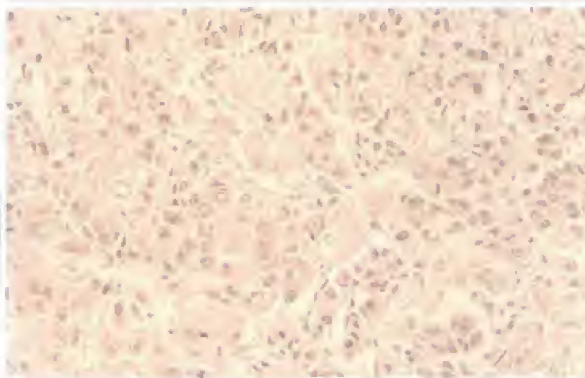




(الشكل ٣-٥٦)

سرطان الرئة صغير الخلايا

هذا النمط من السرطان يظهر تمييزاً قديماً عصبياً لخلايا بيضوية قليلة السيوتوبلاسم شبيهة بالخلايا المنغارية



(الشكل ٣-٥٧)

سرطان الرئة كبير الخلايا

الورم مؤلف من خلايا عديدة الأشكال كبيرة نوى أي مظاهر للتمايز بالمجهر الضوئي

ويتميز بانتشاره في الرئة عبر الحواجز السنخية حيث يكون عديد البؤر.

#### ج - سرطان الرئة صغير الخلايا

- سرطان الرئة صغير الخلايا وهو سرطان كشمي (لا مصنع) يدعى أيضاً بالسرطان شوقياني الخلايا (بسبب تشابه نوى الخلايا مع حيوب الشوفان).
- هذا السرطان شديد الخباثة وهو ينشأ من الظهارة القصبية، ويتميز بإظهاره تمايزاً إلى خلايا عصبية غدية تحوي حبيبات إفرازية.
- هذا الورم عادة مركزي وسريع النمو باكراً النقائل. كما يمكن أن يتظاهر بأعراض فرط إفراز الهرمونات (متلازمة كوشينغ الهاجر).

#### د - سرطان الرئة كبير الخلايا

- سرطان الرئة كبير الخلايا سرطان لامصنع عديم التمايز ولا يمكن تحديده منشأه بالمجهر الضوئي (يمكن ذلك بالمجهر الإلكتروني) لذلك لا فائدة سريرية أو بيولوجية من تصنيفه.
- هذا السرطان مركزي أو محيطي وهو سيء الإنذار.
- يتألف الورم نسيجياً من خلايا كبيرة مع نوى عديدة الأشكال والعديد من الخلايا الممرطة.

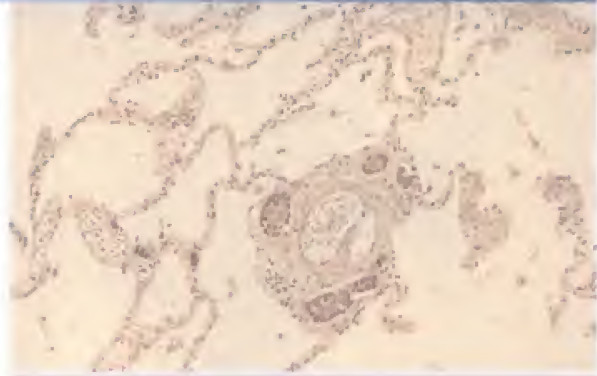
### سرطان الرئة

#### ب- الباثولوجيا الجزيئية - المتلازمات خارج رئوية

- الباثولوجيا الجزيئية لسرطان الرئة:
- يتميز سرطان الرئة بالعديد من التبدلات المورثية. فهناك عدم تفعيل للمورثة الكابتة للورم كالمورثة P53 والمورثة الكابتة للأورام على الذراع القصير للصبغي الثالث
- أيضاً هناك جينات ورمية مسيطرة مفعلة، مثل البروتين الطافر **ras** المشاهد في سرطان الرئة غير صغير الخلايا.
- المتلازمات خارج رئوية غير الانتقالية: تشاهد في سرطان الرئة العديد من المتلازمات الجهازية غير الناجمة عن النقائل السرطانية.
- فالاضطرابات الغدية تترافق مع السرطان صغير الخلايا ذي النمط الغدي العصبي. ومنها متلازمة كوشينغ المترافقة مع الورم المفرز لـ **ACTH**. ومتلازمة الإفراز غير الملائم لـ **ADH** الهرمون المضاد للإدرار، وفرط كالسيوم الدم بسبب إفراز الببتيد المشابه لهرمون جارات الدرق.
- أما المتلازمات العصبية فمنها الاعتلال العصبية المحيطية والتكس المخيخي، والتهاب العضلات والجلد، ومتلازمة الوهن العضلي إيتون - لامبرت.
- أيضاً يشاهد الاعتلال العظمي المفصلي الضخامي (تهقرط الأصابع) في السرطانات الحشرقية والغدية.

### ت- الأورام الإنتقالية إلى الرئة

- ثاني أشيع الأفات الكتلية هي الرئة، وهي شائعة حيث تصل الأورام إلى الرئة عبر الانتشار الدموي من الثدي والعظام والخصية والسبيل الهضمي والكلية.
- هذه الأورام الإنتقالية ترشح في الأوعية اللمفاوية للرئة وتسبب ما يعرف بمتلازمة التهاب الأوعية اللمفاوي السرطاني.
- تتظاهر هذه الحالة سريرياً بزلة شديدة بسبب انسداد الأوعية اللمفاوية وتراكم السائل في البارانشيم الرئوي بشكل مشابه لوذمة الرئة قلبية المنشأ.



(الشكل: ٥٨-٣)  
التهاب الأوعية اللمفاوية السرطاني  
اختراق الأوعية اللمفاوية للرئة بشكل منتشر بالفلايا الحبيبة

### رابعاً: آفات غشاء الجنب

- وهي الغشاء المنلف للرئة وهي مؤلفة من وريقتين جدارية وحشوية وبينهما كمية قليلة من السائل. هذا السائل تفرزه الوريقة الجدارية ويمتص من الوريقة الحشوية. ويخضع شكل السائل للمدروجين الهيدروستاتيكي والحلوي، إضافة للتبدلات في نفوذية الأوعية.

أمراض المسيل التنفسي

#### أ- انصباب الجنب

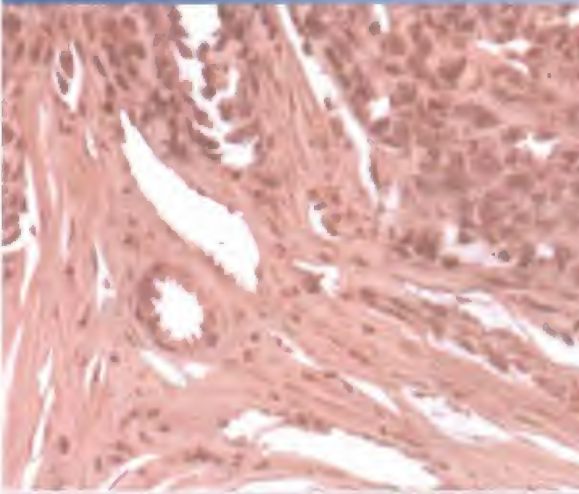
- معظم آفات الجنب تتظاهر بتراكم للسوائل بين الوريقتين وهو ما يدعى بانصباب الجنب وهو ما قد يسبب انضغاطاً للرئتين من الممكن أيضاً تواجد كل من القيح في ذات الجنب القيحية، الدم في الرضوض، السائل الكيلوسي عند تمزق القناة الصدرية والهواء في الريح الصدرية.
- إن انصباب الجنب السائل ذو شكلين أساسيين: نتحي، نتعي.
- والتمييز بينهما هام جداً ويوضحه الجدول التالي:

انصباب الجنب النتحي	انصباب الجنب النتعي
أكثر من ٣٠ / ل	أقل من ٣٠ غ / ل
الأخماج ، الأورام	زيادة الضغط السكوني
احتشاء الرئة ، أمراض المناعة الذاتية ، أخرى	نقص الضغط الخلوي
ذات الجنب القيحية والدرنية	قصور القلب
الأورام الإنتقالية والبدئية وسرطان الرئة	انسداد الوريد الأخرى
الضمة الرئوية	نقص أليومين الدم
الداء الرئوي ، الذأب الحمامي	
التهاب البنكرياس	

#### ب- أورام الجنب

- أشيع أورام الجنب هي الأورام الإنتقالية خاصة من الرئة والثدي حيث تسبب بانصباب جنب من النوع النتعي.
- أما الأورام البدئية فهي نادرة باستثناء ورم المتوسطية الخبيثة التي تشاهد عند المتعرضين للأسبستوس هذه الأورام عالية الخبت وتعطي نقائل في الرئة والمتصف، (الأشكال ٥٩-٣ و ٦٠-٣).

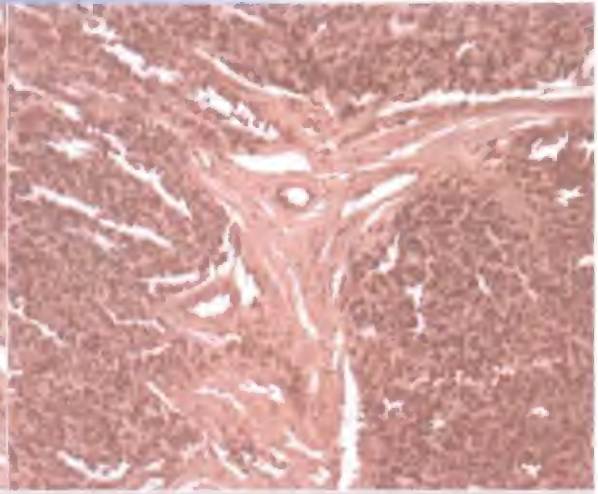




(الشكل ٦٠-٣)

أورام الطبقة المتوسطة لغشاء الجنب

تدخل خلايا الورم واللحمة يؤكد نزعة هذه الخلايا لتشكيل مسافات كيسية صغيرة وتصنع نواتج ليفينية إن المظاهر النسيجية لأورام المتوسطة في الجنب تشبه أغران الخلايا الزليلة للمفاصل



(الشكل ٥٩-٣)

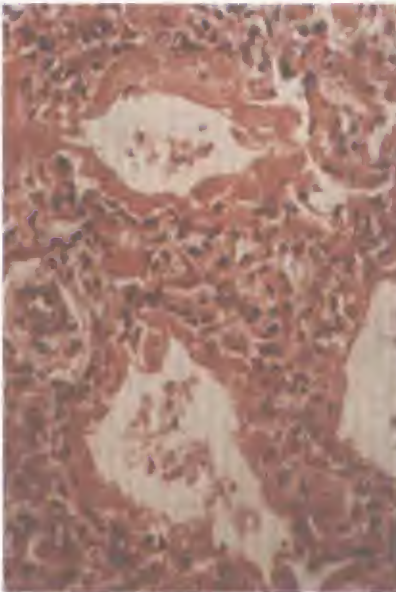
أورام الظهارة المتوسطة لغشاء الجنب

الخلايا الورمية المنقسمة إلى فصيصات بشرط من النسيج الضام الكثيف الخلايا معلقة من الشبقة رقيقة من النخلة اصطلتها الخلايا الشبيهة الخلايا الورمية المفردة ذات مظهر شبيه بالبشرة وتشكل مسافات بيضوية صغيرة

## خامساً: أمراض الرئة عند الأطفال

### أ- متلازمة الضائقة التنفسية عند الولدان NRDS:

- متلازمة عند الخدج وولدان الأمهات السكريات بسبب نقص في نضج الجهاز التنفسي وعوز مادة السورفاكتانت في الأسناخ الرئوية.
- يمكن تشخيص المرض بسهولة على صورة الصدر التي تظهر معظم الزجاج المعشى، وتبدو الرئة عيانياً قائمة حمراء وغير مهواة
- أما نسيجياً فيشاهد تنخر للظهارة مع أغشية هياينية وانخماص للأسناخ. (الأشكال ٦١-٣ و ٦٢-٣).
- يمضي المرض إلى الوفاة في معظم الحالات ما لم يعالج بإعطاء السورفاكتانت عبر الرغامى.



(الشكل ٦١-٣)

داء الأغشية الهلامية

معة زجاجية محيطية بالأسناخ الرئوية عند وليد مصاب بالعسرة التنفسية



(الشكل ٦٢-٣)

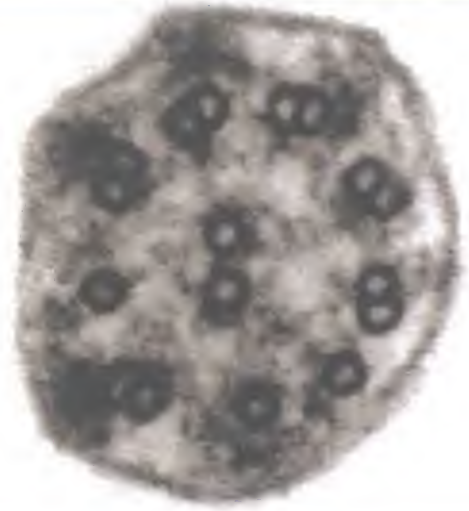
داء الأغشية الهلامية

أغشية زجاجية تتلون بالأزرق عند وليد مصاب بالعسرة التنفسية، إن عوز السورفاكتانت عند الخدج هو المتهم هنا «تكوين بطريقة مكافولين»

## ب- متلازمة سوء حركة الأهداب Cilial

### :dysmotility Syn

- متلازمة خلقية عند الأطفال تتظاهر بأخماج تنفسية متكررة نتيجة لعيب في وظيفة الأهداب التنفسية حيث ينقص تنظيف المواد الملوثة المستنشقة وهو ما يمكن دراسته شعاعياً باستخدام مواد مشعة وقياس مقدار تصفيتها.
- أيضاً تؤخذ خزعة من مخاطية الأنف دون تثبيتها لتبقى محتفظة بالأهداب التي تدرس حركتها مع مرور الزمن.
- حديثاً أظهرت صور المجهر الإلكتروني طبيعة الإضطراب في بنية الأهداب. (الشكل ٦٣-٣).
- حالة أخرى يترافق فيها غياب الجيوب الأنفية مع التوسع القصبي وانقلاب الأحشاء تدعى بمتلازمة كارتاجنر أيضاً تعود لاضطراب حركية الأهداب.



(الشكل: ٦٣-٣)

صورة بالمجهر الإلكتروني لهدب من شخص مصاب بمتلازمة عدم حركية الأهداب. لاحظ غياب الذراع الخارجي للدائنين مع شلوك في النبيات النقية

أمراض السبيل  
التنفسية

## ت- الداء الليفي الكيسي Cistic Fibrosis:

- اضطراب وراثي يورث كصفة جسمية مهيورة، وهو يصيب أجهزة متعددة أهمها الرئتان والبنكرياس.
- إن أمراضية الداء تعود لإفراز مخاط لزج يحتبس في القصبات والبنكرياس مسبباً اضطراباً تنفسياً وسوء امتصاص أو داء سكرياً.
- البيولوجيا الجزيئية للمرض تظهر عيباً في أقتية الكلور في أغشية الخلايا الظهارية مما ينقص إفراز الصوديوم والماء في المخاط.
- تنفسياً يسبب المرض أخماجاً متكررة خاصة بالعنقوديات ويفضي إلى التوسع القصبي وفرط التوتر الرئوي.



## أولاً: آفات المري

المري أنبوب عضلي يبدأ في مستوى الفضروف الحلقى وينتهي عند الوصل المريئي المعدي، وهو مفتوح بشكل طبيعي ببشرة مطبقة حرشفية غير متقرنة. ويحوي جداره عضلات مخططة في الجزء العلوي وملساء في الجزء السفلي. إن وجود المعصرة المريئية السفلية ضروري لمنع قلس المحتويات المعدية إلى المري.

## ١. عسرة البلع Dysphagia

- إن أي انسداد في المري سوف يسبب صعوبة في البلع، وهذا يعود لأحد أربع أسباب:
- ❖ انسداد لمعة المري بالأجسام الأجنبية عند الأطفال.
- ❖ آفات في جدار المري: سرطان المري، تليف المري.
- ❖ آفات خارج الجدار: رتوج المري، أورام المنصف.
- ❖ آفات وظيفية في المري: اللاارتخائية، داء شاغاز، إصابات عصبية.
- إن أحد أخطر اختلالات انسداد المري هو ذات الرئة الاستنشاقية بسبب جزر محتويات المري إلى الطرق الهوائية.

## ٢. التهاب المري القلبي Reflux esophagitis

إن جزر المحتويات المعدية الحامضة إلى الجزء السفلي من المري يتظاهر سريرياً بشعور بالحرقنة خلف عظم القص، وهو مرض شائع جداً. إن الأسباب المؤهبة عديدة وترتبط بزيادة الضغط داخل البطن (الحمل، الإفراط في الطعام) أو بضعف مقوية المعصرة المريئية السفلية (الفتوق الحجابية، التدخين، الكحول).

- إن البشرة الحرشفية للمري حساسة جداً لتأثير الحامض المعدي ما يقود للعديد من الاختلالات نتيجة لأذيتها:
- أ- التهاب المري الجزري: حيث يتطور التهاب حاد في مخاطية المري.

ب- القرحة الهضمية لأسفل المري: حيث تتطور قرحات صغيرة تصبح مزمنة و متليفة.

ت- تضيق أسفل المري: يقود تليف التقرحات المترقي إلى تسمك في جدار أسفل المري مما يسبب عسرة في البلع.

ث- مري باريت: حيث يؤدي استمرار القلس المزمن إلى حوّل في مخاطية أسفل المري، حيث تستبدل هذه البشرة الحرشفية ببشرة غدية أسطوانية وهو ما يدعى بالمري ذو البشرة الأسطوانية أو مري باريت (الشكل ٤-١).



(الشكل ٤-١)

مري باريت-مظهر غياني

المخاطية أسفل المري تستبدل ببشرة أسطوانية قلانة مع تقرح الوصل المريئي المعدي.

- إن مري باريت هو حالة مؤهبة لتطور سرطان المري من النوع الغدي.
- إن هؤلاء المرضى يجب أن يراقبوا بالتنظير والخزعات لإجراء استئصال المري عند بدء ظهور التحولات الورمية (عسر تصنع، شذوذات نووية عديدة الأشكال مع قرط الكروماتين).

### ٣. الأكالازيا (اللاارتخائية) Achalasia

- حالة تنجم عن غياب التقلص والارتخاء المتوافق للمعضلات أسفل المري مما يسبب احتباس الطعام نتيجة للتشنج المستمر والارتخاء الخامل للمعصرة المريئية المعدية.
- مع مرور الزمن يصبح المري متوسعاً بشدة (المري العرطل)
- إن السبب مجهول، ولكن لوحظ نقص في الخلايا العقدية في الضفائر العصبية.
- إن هذه الحالة هي سبب مؤهب لسرطان المري.
- حالة شبيهة هي داء شاغاز الذي يشاهد في أمريكا الجنوبية نتيجة الخمج بالمتفقيات الكروزية التي تخرب الضفائر العصبية للمري.

### ٤. دوالي المري Esophageal varices

يتميز أسفل المري بوجود ضفيرة وريدية تحت المخاطية تفرج الدم من كلا الدورانين البابي والجهازي. عند ارتفاع الضغط في الدوران البابي كما يحدث في تشمع الكبد، تتوسع الأقنية الوريدية في هذه المنطقة وتشكل ما يسمى بدوالي المري (الشكل ٤-٢) التي تتبارز قليلاً ضمن اللزمة.

- إن تمزق هذه الدوالي يسبب نزفاً خطيراً مهدداً للحياة مع إقياءات مدماة.

### ٥. أورام المري

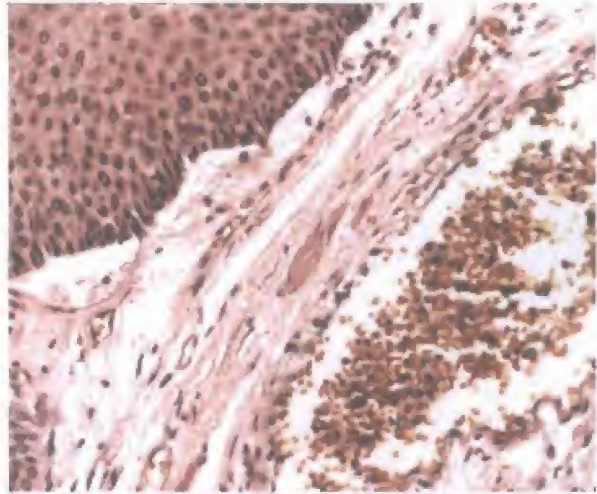
- أورام المري السليمة نادرة وأهمها هو الورم العضلي الأملس والأورام العصبية (شفانومات).
- أما الأورام الخبيثة فهي شائعة وخطيرة، وتتميز بتباين واسع في انتشارها حسب المناطق الجغرافية حيث تشيع في الصين واليابان وإيران
- نسيجياً يمكن تمييز نوعين رئيسيين

#### ❖ السرطانة حرشفية الخلايا: Squamous cell carcinoma

وهي تشيع في الثلثين العلوي والأوسط للمري، وهي تشاهد عادة عند الرجال الكحوليين والمدخنين وهي تسبق بتبدلات في الظهارة (عسر تصنع) وتشيع الانتقالات إلى العقد اللمفاوية كما يتأخر اكتشاف المرض (الشكل ٤-٣).

#### ❖ السرطانة غدية الخلايا: Adeno carcinoma

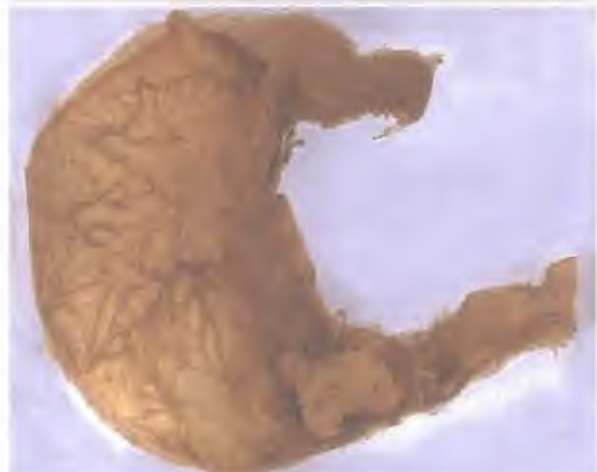
تصيب الثلث السفلي للمري بشكل خاص وهي تنشأ على مناطق مصابة بحؤول غدي (مري باريت). وهذه الأورام كثيرة الانتقالات اللمفاوية المبكرة.



(الشكل ٤-٢)

دوالي المري

حافة المخاطية المريئية تغطي أحد الأوعية المتوسعة



(الشكل ٤-٣)

سرطان حرشفية الخلايا في المري -مظهر عياني  
لسرطانة حرشفية عند القسم السفلي للمري، المعدة طبيعية



- إن إنذار كلا النوعين سيئ للغاية، فلا يعيش أكثر من ١٠٪ من المرضى لمدة خمس سنوات.
- حالة نادرة هي السرطانات الحشرقية التي تشاهد في منطقة ما بعد الغضروف الحلقى ثابثة لمتلازمة بلومر فنسان المشاهدة عند النساء المصابات بعوز الحديد.

## ثانياً: أمراض المعدة

### ❖ التهاب المعدة Gastritis

- إن التبدلات الالتهابية في مخاطية وما تحت مخاطية المعدة تعرف بالتهاب المعدة وهو يمكن أن يكون حاداً أو مزمناً.
- إن تقييم التهاب المعدة يحتاج إلى خزعات عبر التنظير الهضمي العلوي.

#### التهاب المعدة الحاد:

- يتميز التهاب المعدة الحاد بالتهاب حاد وسطحي لمخاطية المعدة حيث يعتبر تناول الأدوية المضادة للالتهاب غير الستيروئيدية NSAID أهم أسبابه إضافة للكحول. (الشكل ٤-٤).

#### التهاب المعدة السحجي الحاد:

- ويتميز بغياب يؤدي للظاهرة المعدية وهو ناجم عن الصدمات والشدات المرافقة للحروق والأدوية المضادة للالتهاب.

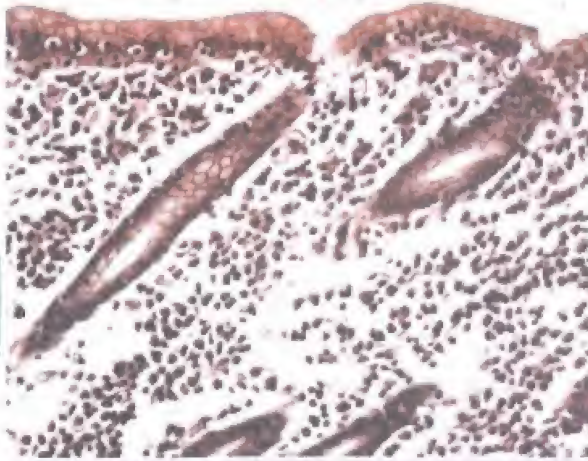
#### التهاب المعدة المزمن:

وهو ما يمكن تمييز ثلاثة أنماط منه:

التهاب المعدة بالملويات البوابية، وهو النمط الأشيع ويصيب جميع الأعمار ويترافق بوجود مستعمرات من الجراثيم المسماة بالملويات البوابية *Helicobacter Pylori* وهي تستعمر سطح الظهارة تحت طبقة المخاط الرقيقة (الشكل ٤-٥)، حيث يكون الغار البوابي هو الجزء الأكثر إصابة مع أن الأذية تشاهد أيضاً في القاع، إن الملويات البوابية تلعب دوراً أساسياً في القرحة العفجية.

التهاب المعدة المزمن المناعي الذاتي: وهو يترافق مع فقر الدم الوبيل (راجع قسم أمراض الدم) ويشاهد عند المسنين حيث يتطور ضمور شديد في المخاطية المعدية. إن وجود أضداد ذاتية موجهة للخلايا الجدارية والعامل الداخلي لكاسل (الضروري لامتصاص VIT B 12) يسبب أذية للخلايا الجدارية ونقصاً في إفراز حمض كلور الماء وفشلاً في امتصاص فيتامين B12 الضروري لتشكل الكريات الحمر.

التهاب المعدة الارتكاسي أو القلبي: أقل شيوعاً، حيث تقلس محتويات العنق القلوية إلى المعدة عند الأشخاص الذين استؤصل البواب لديهم حيث يؤدي غياب المعصرة البوابية إلى ارتداد المحتويات العفجية القلوية ويسبب التهاباً في المعدة.

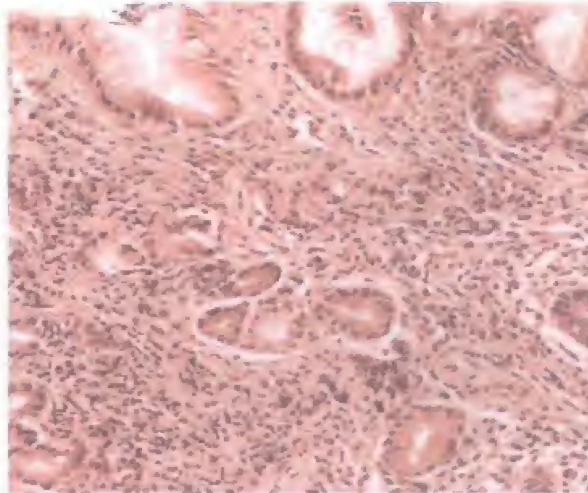


(الشكل: ٤-٤)

التهاب المعدة السطحي

Superficial gastritis  
x200

تقتصر المجرورات اللمسية في التهاب المعدة السطحي على امتقان ووتمة خفيفين وقد تشاهد رشاخة التهابية بكثيرات النوى مع بعض النزوف والسحجات



(الشكل: ٤-٥)

التهاب معدة مزمن بالملويات البوابية لاحظ الارتشاح بالخلايا الملوية

### ❖ الملوية البوابية *Helicobacter pylori*

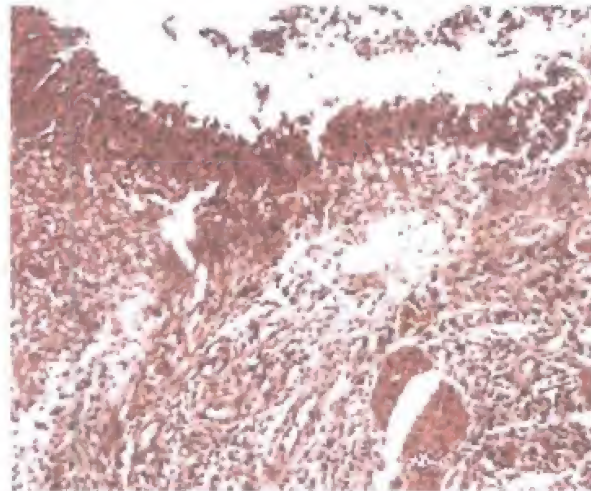
جراثيم اكتشفت مؤخراً لها دور في تشكل القرحة الهضمية والتهابات المعدة المزمنة وسرطان المعدة ولمفوما المعدة.

- إن تشخيص الخمج بالملويات البوابية يتم بـ ٤ طرق:
- ❖ اختبار النفس: حيث يعطى المريض البولة الموسومة بالكربون المشع، ففي حال وجود الجرثومة تفرز أنزيم اليورياز وينطلق  $CO_2$  المشع الذي يمكن تحريره في النفس.
- ❖ الاختبارات المصلية: يمكن تحري الأضداد للملويات البوابية في المصل.
- ❖ الاختبارات النسيجية: يمكن مشاهدة الجراثيم في الخزعات عند تلوينها بطرق خاصة (ملون Giemsa).
- ❖ الزرع: يمكن زرع الجراثيم على أوساط خاصة هوائية.

### ❖ القرحة المعدية *Gastric ulcers*

إن المخاطية المعدية محمية بشكل جيد من تأثير حمض كلور الماء والتأثير الحال للبروتين للأنزيمات الهاضمة، إن وسائل دفاع المعدة ضد هذه العوامل تتضمن ما يسمى بحاجز المخاط - بيكاربونات الذي يضمن بقاء الـ  $PH$  قريبة من الاعتدال قرب خلايا الظهارة عبر تكوين متدرج لـ  $PH$  حيث تكون حامضية في اللعة ومعتدلة قرب الظهارة. إن تخرب هذا الحاجز الدفاعي يسمح للحمض والأنزيمات بتخريب الظهارة ومن ثم يمتد التفرح إلى المناطق الأعمق فالأعمق.

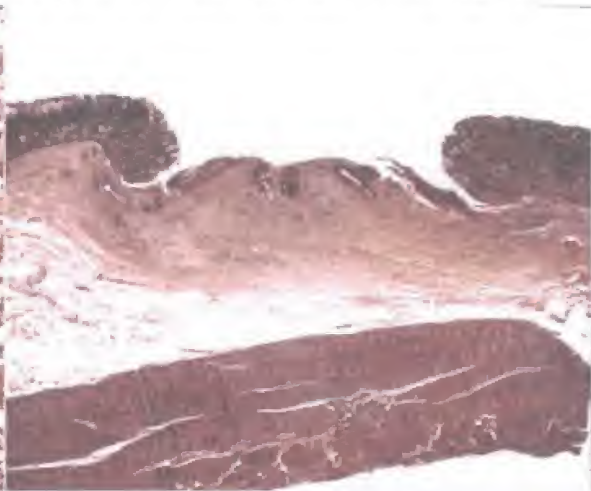
- إن السبب الأهم للقرحات المعدية هو الخمج بالملويات البوابية والأدوية المضادة للالتهاب غير الستيروئيدية، أيضا يلعب التدخين والشدات والتهاب المعدة والعوامل الموروثة دوراً لا يزال غير مدروس بدقة.
- يمكن أن تكون القرحات المعدية حادة أو مزمنة.
- عادة ما تتطور القرحات المعدية الحادة على أرضية التهاب معدة تسحجي حيث تسبب نزفاً شديداً وقد تنثقب إلى البريتوان مسببة التهاباً خطيراً فيه. وتلتئم القرحة عادة دون تندب أو تمر إلى الطور المزمن.
- أما القرحات المزمنة: وهي ذات أقطار متفاوتة قد تصل إلى ٧ سم، وهي ذات حواف محددة بوضوح بدون أي إصابة للظهارة المحيطة بقوة القرحة أما أرضية القرحة فتتألف من نسيج ليفي ندبي مغلف بنسيج حبيبي مع نتحة التهابية وخطام نخري. (الشكل ٦-٤) (الشكل ٧-٤).
- إن تمييز القرحات السليمة عن الخبيثة أمر أساسي عيانياً وتشريحياً مرضياً.



(الشكل: ٧-٤)

قرحة معدية سليمة

الليفين المترسب والنتحة الالتهابية المحددة لأرضية القرحة



(الشكل: ٦-٤)

قرحة معدية سليمة

ضياح المخاطية المعدية بيقة ويعري النسيج تحت المخاطية، أرضية القرحة مغطاة بالليفين المترسب ومرتشحة بالمخاطيات



## ❖ أورام المعدة

- الغالبية الساحقة من أورام المعدة الخبيثة هي سرطانات غدية، وهي تصيب الذكور أكثر من الإناث خصوصاً بعد سن الخمسين.

### المؤهبات:

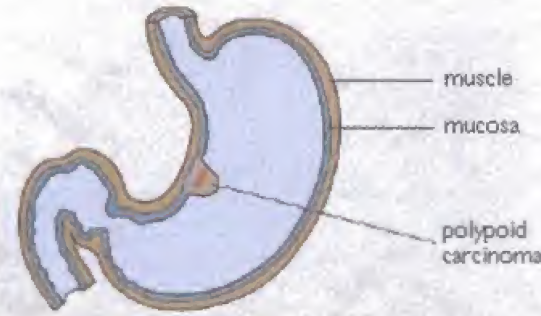
- إن العوامل المتهمة كثيرة، ومنها العوامل التغذوية خاصة مع ملاحظة التوزيع الجغرافي للمرض الذي يشيع في الشرق الأقصى والدول الاسكندنافية حيث اتهمت الأغذية المدخنة والمملحة، حيث لوحظ احتواؤها على مادة النتروزامين المسرطنة.
- أيضاً اتهمت زمرة الدم A، والتدخين، والملوثات البوابية، والعوامل الوراثية.
- لوحظ أيضاً تأهب المصابين بالتهاب المعدة المزمن الضموري للإصابة بسرطان المعدة وكذلك البوليبيات المعدية الغدية السليمة.

- إن تحول المخاطية السليمة إلى خلايا سرطانية يمر بعدة مراحل من الالتهاب المزمن و التحول وعسر التصنيع والسرطان الموضع قبل أن ينتهي بسرطان المعدة الغازي.

### سرطان المعدة غدي الخلايا

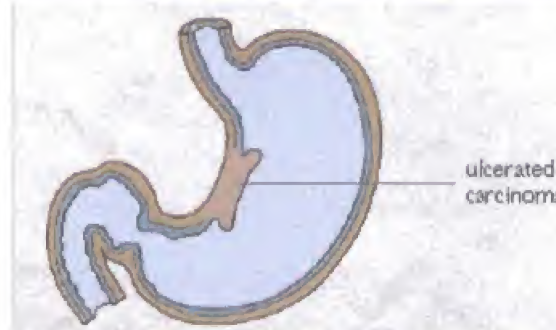
#### Gastric adeno cell carcinoma

- يمكن تمييز ثلاثة نماذج عيانية لسرطان المعدة غدي الخلايا.



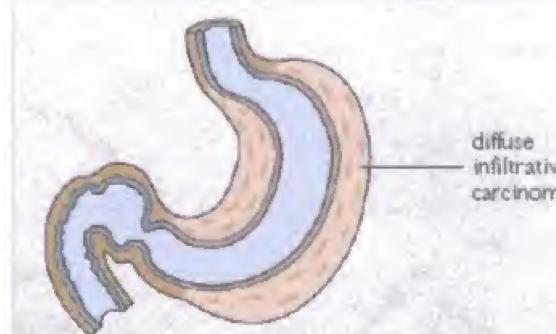
(الشكل: ٤-٨-١)

a - سرطان المعدة غدي الخلايا - الشكل البوليبي: الورم يتبارز ضمن للمعدة.



(الشكل: ٤-٨-٢)

b - سرطان المعدة غدي الخلايا - الشكل المتقرح: لويمة متسكة من الورم تعاني تقرحا مركزيا شبيها بالقرحات السليمة

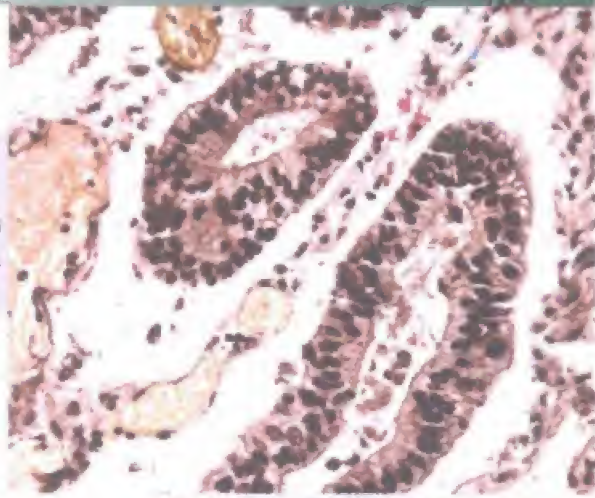


(الشكل: ٤-٨-٣)

c - سرطان المعدة غدي الخلايا - الشكل المرتشح المنتشر: انتشار شديد للورم عبر المخاطية وما تحت المخاطية مع تقرح شديد هذا المظهر يعرف باسم القرية الجلدية

- النمط البوليبي: وهو عادة يتظاهر بشكل باكر بحس عدم ارتياح في المعدة وهو كثير النزف، هذا النمط هو الأفضل إنذارا. (الشكل ٤-٨-١)
- النمط المتقرح: تتميز القرحة الخبيثة بحوافها المرتفعة وقعرها المتنخر مع غياب الطيات الشعاعية المشاهدة في القرحات السليمة. هذا النمط هو الأشيع. (الشكل ٤-٨-٢)
- النمط المرتشح المنتشر: وهو يتظاهر متأخرا بحس فقدان للشهية مع عدم تحمل الطعام. كما يتميز المرض بكثرة الانتقالات اللمفاوية وإلى الكبد وهو أسوأ الأنواع إنذارا.. (الشكل ٤-٨-٣).
- يمكن تقسيم سرطان المعدة غدي الخلايا إلى نمطين نسبيين:

- النمط المعوي Intestinal type: وهو مؤلف من مسافات شبه غدية. (الشكل ٤-٨-٤)

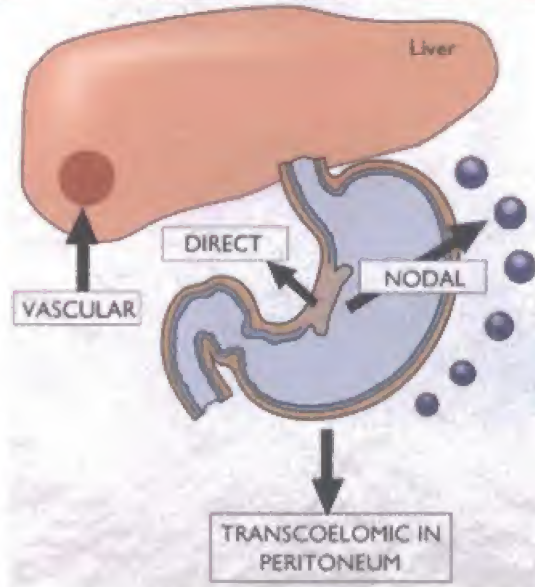


(الشكل: ٩-٤)

سرطان غدي في المعدة

العناصر الغدية الورمية المشكلة لبنى غنية غير منتظمة محفدة بخلايا اسطوانية في عدة طبقات وذات نوى مفرطة الكروماتين هذه التشكلات الغدية تغزو تحت المخاطية والعضلية

- النمط اللامصنع كشمي الخلايا **Anaplastic type**: وهو مؤلف من صفائح خلوية ذات حويصلات مخاطية تدفع النواة مشكلة خلايا قص الخاتم.
- ينتشر سرطان المعدة بأربع طرق الشكل (٩-٤):
  - ❖ الغزو الموضعي عبر الجدار للأحشاء المجاورة.
  - ❖ الانتشار اللمفاوي وهو الطريق الأساسي، إلى العقد على الانحنائين الكبير والصغير للمعدة. وتسمى إصابة العقد فوق الترقوة اليسرى بعلامة ترواسيه.
  - ❖ الانتشار الدموي: للكبد، الرئة، الدماغ، المبيضين (ورم كروكميرغ).
  - ❖ الانتشار عبر اليريتوان مسبباً حبناً خبيثاً.
  - ❖ إن إندار سرطان المعدة بشكل عام سين للفاية حيث لا يعيش سوى ٢٠٪ من المرضى لخمس سنوات.



(الشكل: ٩-٤)

طرق انتشار سرطان المعدة

أمراض المبيض  
الهضمي

## ثالثاً: أمراض الأمعاء الدقيقة والغليظة

### ١) الاضطرابات الالتهابية للأمعاء

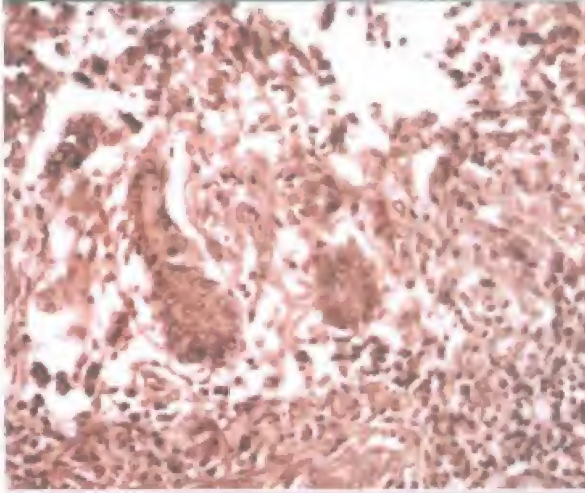
- آفات شائعة للفاية وتسببها العديد من المتعضيات:
  - ❖ فالفيروسات: وخاصة فيروسات الروتا عند الأطفال وفيروسات النوروك عند البالغين.
  - ❖ الجراثيم: هي سبب أذية بعدة طرق، كالغزو المباشر مثل السالمونيلا أو إفراز ذيفانات كالشيفلة. أيضاً جراثيم كالتدرن والعطيفات الصائمية تصيب الأمعاء
  - ❖ الأولي: وهي شائعة للفاية مثل الجياردية والزحار والمستخفيات.
  - ❖ الفطور: عند المضعفين مناعياً
  - ❖ الديدان: وتصيب معظم سكان الدول النامية، كالصفر الخراطيني (الأسكاريس) والملقوية العفجية.

### ب- التهاب الأمعاء الجرثومي Bacterial enteritis

أ. الأسباب:

الكثير من الجراثيم تسبب التهاب الأمعاء، ويمكن تمييز نمطين من آليات الخمج الجرثومي:



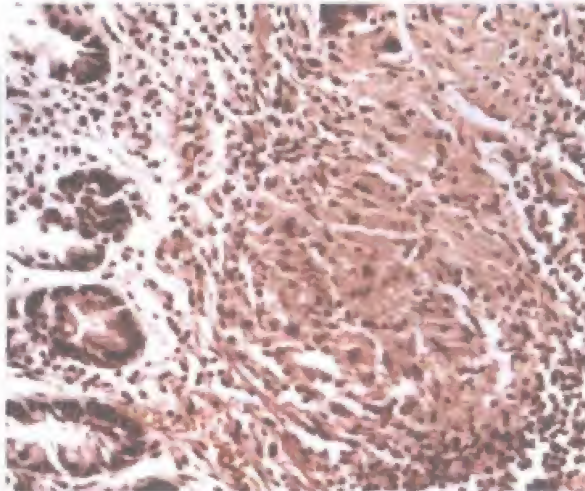


(الشكل: ١١-٤)

الزحار العصوي، داء الشيغلة

#### Bacillary dysentery (shigellosis)

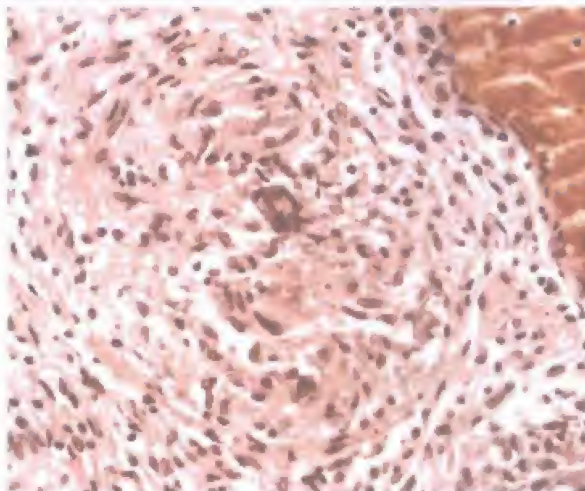
إن هذا الداء الناجم عن الإصابة بجراثيم الشيغلة يتظاهر على شكل تقرحات في مخاطية القولون، مع نتحة تتألف من الكريات البيض عذبات النوى والكريات الحمر والخلايا الكولونية المتوسطة، تكون الصفيحة الخاصة متوذمة ونزفية ومرتشحة بالكريات البيض، هناك احتقان في الأوعية الشعرية والخلايا البطانية



(الشكل: ١٢-٤)

التهاب الأمعاء الدرني

مرنة فلسية على هامش قرحة في اللغافي، تلاحظ خلية عرطة تمط لانفخاتس في أعلى الصورة، الخلايا الشبيهة بالبشرة التي تعاني من التثخن وتشكل كتلة مخلوطة متنكسة



أ- إفراز ذيفانات معوية: وهي قد تكون جاهزة في الغذاء مثل ذيفان العنقوديات المذهبة وهي تسبب تسهما غذائيا خلال ١٢ ساعة من تناول الطعام الملوث، أو تتكون في الأمعاء من الجراثيم المتكاثرة وهي تحتاج لـ ٢٤ ساعة لتتطور.

ب- الغزو المباشر للمخاطية مما يسبب إسهالاً مع دم وقيح في البراز وهو ما يعرف بمتلازمة الزحار الجرثومي. المتعضيات المسؤولة هي:

❖ العطيفات الصائمية: تصيب الصائم والمفائفي والكولون.

❖ السالمونيلا التيفية ونظيرة التيفية: (انظر بعد قليل)

❖ الشيغلة: وهي تشاهد عند الأطفال، وهي تغزو اللغافي البعيد والكولون السيني خاصة إن هذا يتظاهر نسيجياً على شكل تقرحات في مخاطية القولون، مع نتحة تتألف من الكريات البيض عذبات النوى والكريات الحمر والخلايا الكولونية المتوسطة، تكون الصفيحة الخاصة متوذمة ونزفية ومرتشحة بالكريات البيض، هناك احتقان في الأوعية الشعرية والخلايا البطانية، قد تتطور الإصابة تشكيل ندبات مضيقة (الشكل: ١١-٤).

❖ الإيشريشيا الكولونية: النمط الغازي والنمط النزقي.

ii أمثلة عن حالات خاصة من التهاب الأمعاء الجرثومي:

#### أ) التهاب الأمعاء الدرني

وهو ناجم عن تناول حليب البقر المخموج بالعصيات الدرنية أو ابتلاع القشع عند المصابين بالسل الرئوي، إن أشيع مناطق الإصابة هي الأعور والمفائفي حيث يحدث تقرح وتليف في جدار الأمعاء، المظاهر النسيجية مشروحة في الشكلين (الشكل: ١٢-٤) (الشكل: ١٣-٤).

#### ب) الحمى التيفية

وهي خمج جهازى بالسالمونيلا التيفية التي تتكاثر في الجهاز الشبكي البطاني للأمعاء، ومن ثم يحدث تجرثم الدم الثانوي وتقرح لويحات باير، الأعراض السريرية تشمل حمى وإسهالاً وطفحاً جلدياً (البقع الوردية Rose spots) وضخامة طحال.

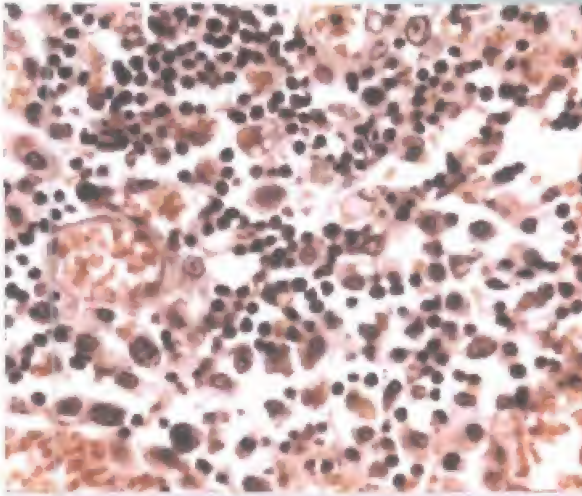
المظاهر النسيجية المميزة موضحة في الشكلين (الشكل: ١٤-٤) (الشكل: ١٥-٤).

(الشكل: ١٣-٤)

التهاب الأمعاء الدرني

درة سلية نموذجية: خلية عرطة مركزية مخلوطة بخلايا شبيهة بالبشرة

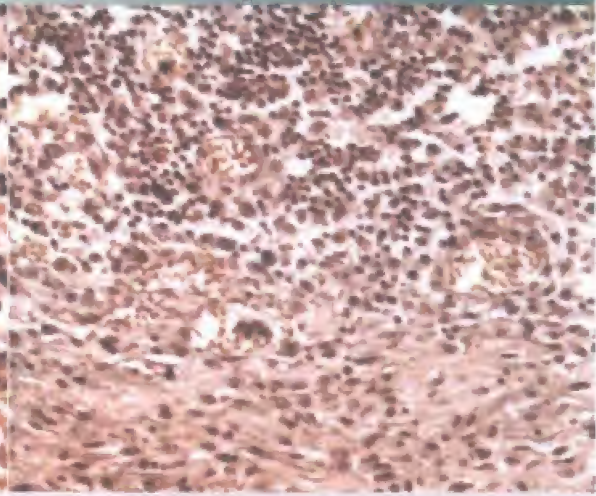




(الشكل: ١٥-٤)

حمى تيفية - الأمعاء

الخلايا البالغة المميزة للمخى التيفية، هذه الخلايا تشبه البلعمة حيث تولد الجراثيم والكريات الحمر واللمفاويات



(الشكل: ١٤-٤)

حمى تيفية - الأمعاء

الجزء العميق لتقرح في لوحيات باير، النسيج للمفاوي استبدل بالخلايا التيفية النموذجية وحيدات النوى

#### ت) الكوليرا

تسببها ضمعات الكوليرا التي تنتقل عبر الماء الملوث، تنمو الجراثيم في الأمعاء الدقيقة وتفرز ذيفاناً يسبب إفراراً غزيراً للسوائل عبر تحريض CAMP مما يسبب إسهالاً مائياً غزيراً قد يكون مميتاً.

#### ث) التهاب الكولون الغشائي الكاذب

#### PSEUDOMEMBRANOUS COLITIS

هذه الحالة تنجم عن تناول الصادات واسعة الطيف، حيث يؤدي ذلك إلى القضاء على الفلورا الجرثومية الطبيعية في الأمعاء وتكاثر لجراثيم تدعى بالمعطشتيات الصعبة *CLOSTRIDIUM DIFFICILE* التي تفرز ذيفاناً يؤدي لتنخر مخاطية الكولون، وهو ما يتظاهر سريرياً بحرارة وإسهال وألم بطني. (الشكل ١٦-٤).



(الشكل: ١٦-٤)

التهاب الكولون الغشائي الكاذب

مظهر عياني لكولون مصاب بالالتهاب الغشائي الكاذب وتلاحظ مناطق صغيرة من التقرح وصفية للإصابة.

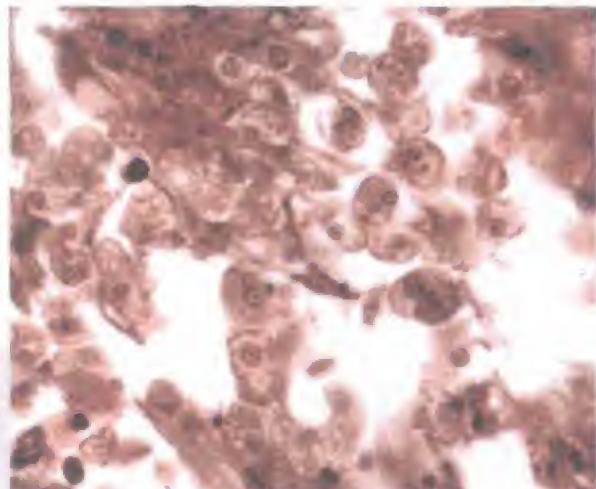
#### ت- الأولي المعوية

العديد من الأولي تصيب الأمعاء ومنها:

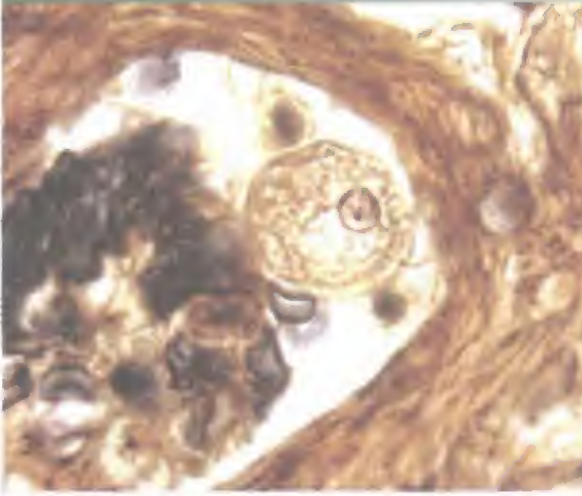
- الجيارديا لاسيليا: وهي طفيليات مهدبة تنتقل عبر الماء الملوث، وهي تضخم الفجج والصائم مسببة إسهالاً وآلام بطنية وأحياناً سوء امتصاص مزمن.
- المتحول الحال للنسج وهو يسبب التهاب الكولون الزحاري، المظاهر الشكلية للإصابة موضحة في الشكلين: (الشكل ١٧-٤) (الشكل ١٨-٤).

(الشكل: ١٧-٤) الزحار الأميبي

حافة قرحة أميبية، المتحولات الحالة للنسج تتضاعف تحت المخاطية منتجة منطقة ونعية من الانحلال الخلوي، الأميبا قد تلاحظ كخلايا كبيرة مدورة ذات نواة كروية شعوي نوية مركزية







المستشفيات: وهي تسبب إسهالا محدد لذاته ولكنه قاتل عند مرضى الإيدز.

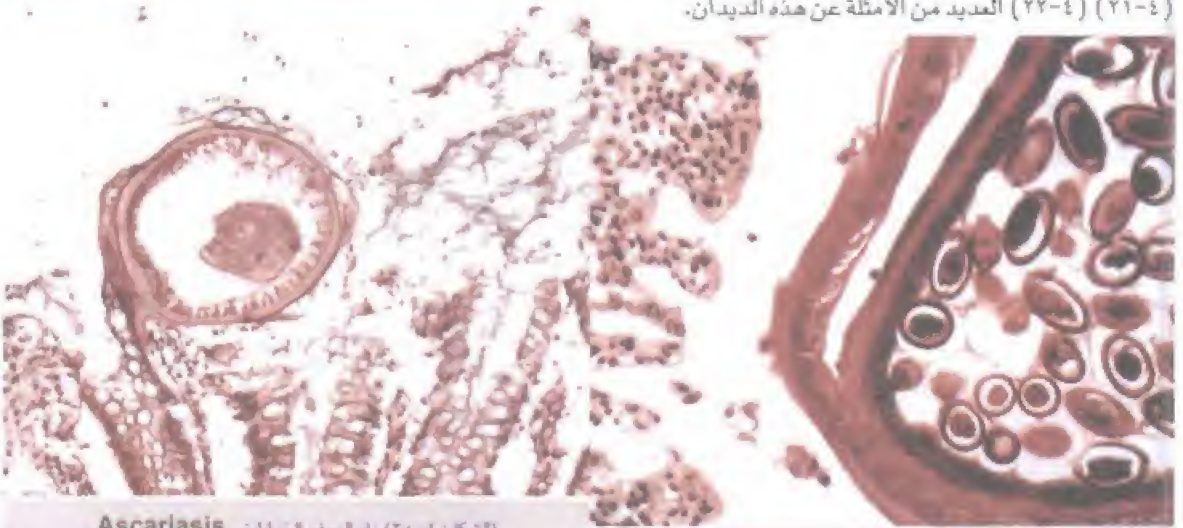
(الشكل: ١-١٨)

قرحار الأميبي

مقطع مكون بهيماتوكسين الحنيد وأظهر باستخدام العدسة القاطعة بتكبير ٩٠٠ مرة يظهر المتحول الحالة للنسج في المرحلة الإنتانية، هذا الطفيلي بقيس حوالي ٤٠ ميكرون قطراً وثو نواة صغيرة نسبياً ذات نوية مركزية

### ث - الديدان المعوية

الكثير من الديدان تتطفل على أمعاء الإنسان، وهي تصيب مئات الملايين من الناس في العالم. هي الأشكال: (١٩-٤) (٢٠-٤) (٢١-٤) (٢٢-٤) العديد من الأمثلة عن هذه الديدان.

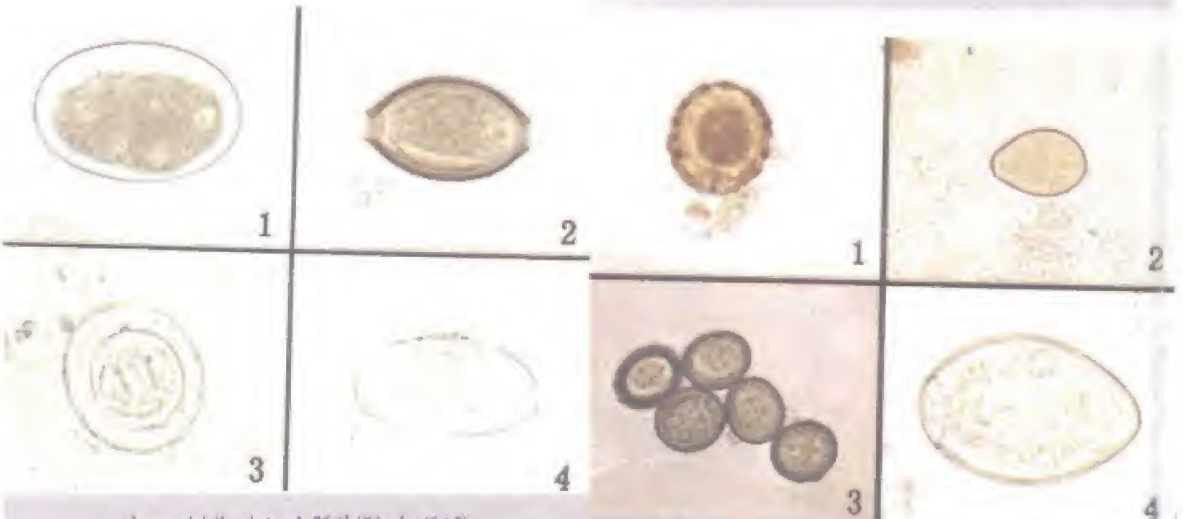


(الشكل: ٢٠-٤) داء الصفر الخراطيني

مقطع عرضي للودعة قبلقة بتغسل المخاطية المعوية

(الشكل: ١٩-٤) داء المسلكات شعريات الذيل

مقطع عرضي في الودعة قبلقة، لاحظ البويضات المميزة بشكل كرة الرجبي



(الشكل: ٢١-٤) أشكال لبويضات طفيليات معوية:

- ١ - بويضة الملقوات العفجية، لاحظ القشرة الشفافة والجنين المجزأ.
- ٢ - بويضة المسلكة شعرية الرأس، لاحظ شكل كرة الرجبي والصدادات المخاطية.
- ٣ - بويضة المحرشقة القرية، لاحظ الجنين ذو الشخصوس الستة.
- ٤ - بويضة السرمية الدويبية، لاحظ القشرة الشفافة المسطحة في جهة واحدة، لاحظ أيضاً طريقة الالتفة في البويضة

(الشكل: ٢٢-٤) لشكال لبويضات طفيليات معوية

- ١ - بويضة الصفر الخراطيني، تقيس ٦٠ ميكرون ذات ثلثون مضاعف مع قشرة مخاطية خشنة.
- ٢ - بويضة منفرع القصية الصيني.
- ٣ - بويضة الشريطية.
- ٤ - بويضة المتورلة القوسكية (تقيس ١٣٥ ميكرون)



### ج- الداء المعوي الالتهابي المزمن Inflammatory bowel disease

آفة لا تزال مجهولة السبب رغم الفرضيات الكثيرة التي وضعت حولها، وهي تتميز بالتهاب بدئي في جدار الأمعاء، ويمكن تمييز شكلين من هذا المرض:

- داء كرون: وهو التهاب حبيبيومي يشمل كامل سماكة الجدار المعوي وهو يصيب أي جزء من الجهاز الهضمي.
- التهاب الكولون القرصي: يصيب المستقيم عادة وفيه يشمل الالتهاب المخاطية فقط.
- ❖ إن النقطة الهامة حول هذين المرضين هو ترافقهما بمظاهر أخرى خارج معوية.
- ❖ إن تشخيص الداء المعوي الالتهابي يثبت بالتنظير والخزعات.

#### أ. داء كرون Crohn Disease

- أو ما يعرف بالتهاب اللفائفي المنطقي، وهو يشيع عند الإنث بين عمر ٢٠ - ٦٠ سنة، إن هذا المرض يصيب أي جزء من أنبوب الهضم من الفم حتى الشرج ولكنه أكثر ما يصيب نهاية اللفائفي.
- يختلف المظهر المياني للأمعاء في داء كرون باختلاف المرحلة:
- ❖ في المرحلة الباكرة يشاهد احتقان في المخاطية وما تحتها مع غياب الطيات المعترضة للأمعاء وظهور نزوف سطحية.



(الشكل: ٤-٢٣)

مظهر مياني للأمعاء مصاب بداء كرون: مظهر حجارة الرصيف

أعراض السبيل الهضمي

- ❖ ومع تقدم المرض تظهر المخاطية المعوية بمظهر يدعى بحجارة الرصيف بسبب تراكم وذمة ما تحت المخاطية مع الشقوق والتقرحات العميقة
- ميزة أخرى للمرض هي وجود مناطق سليمة تفصل بين المناطق المصابة. انظر الشكل (٤-٢٣).
- المظاهر النسيجية لداء كرون.
- يتميز داء كرون نسيجياً بالتهاب يشمل كامل الجدار مع وذمة تحت المخاطية وتقرحات تمتد عميقاً في جدار الأمعاء على شكل شقوق. كما تشاهد تذبذبات ليفية وحبيبومات غير متجينة. الشكل (٤-٢٤) الشكل (٤-٢٥).



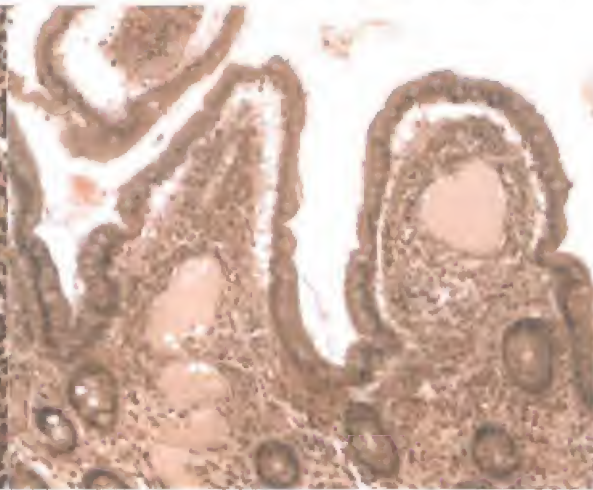
(الشكل: ٤-٢٥)

داء كرون

بنية شبه برنية تتألف من

خلية غرطة وخلايا شبيهة بشرة مخاطية بلماويات ومصوريات.

إن غياب النخر الجبني مميز للآفة



(الشكل: ٤-٢٤)

داء كرون

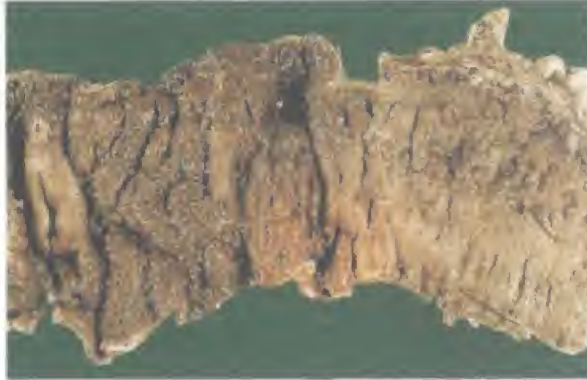
مخاطية اللفائفي تظهر وذمة وتكسماً مخاطياً. تلاحظ لعديد من الأوعية اللمفاوية المتوسعة، المخاطية تحري عدلات ومصوريات وحمضات.

لاحظ الارتشاحات الحبيبيومية



- إن شمول الإصابة للمصلية يؤدي إلى التصاقات التهابية مع عرى معوية أخرى أو مع البيرتوان أو حتى المثانة.
- أيضاً قد تتحول الشقوق والتقرحات إلى نواسير وجيوب وخاصة في المنطقة حول الشرج.

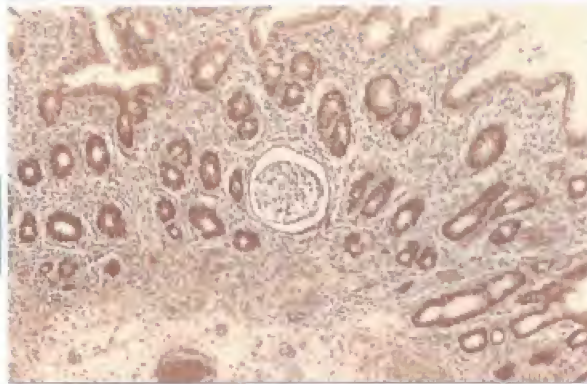
#### ii. التهاب الكولون القرصي



(الشكل: ٤-٢٦-١)

التهاب الكولون القرصي

ا - مظهر عيني للطور الفعال من التهاب الكولون القرصي



(الشكل: ٤-٢٦-٢)

التهاب الكولون القرصي

ب - مظهر نسيجي يظهر وذمة مع رشاشة لمفاوية ومصرفية في المصفيحة الخلصة، الخلايا العلة التي تهاجر عبر جدار الغدد وتتجمع لتشكل ما يسمى بخراجات الخبيثات، لاحظ نقص خلايا غوبلت المخاطية

- وهو الشكل الآخر من الداء المعوي الالتهابي، ويختلف عن داء كرون بإصابة الكولون فقط وخاصة المستقيم، ويتظاهر سريرياً بإسهالات مدماة مخاطية.
- الفرضيات التي وضعت حول التهاب الكولون القرصي عديدة ومنها:
- ❖ السبب النفسي: حيث لوحظ ازدياد في عدد الهجمات مع التعرض للشدات.
- ❖ العامل الخمجي: وخاصة الايشيركية القولونية كولي الممرضة للأمعاء
- النظرية المناعية: حيث سجل وجود معقدات مناعية في بعض الحالات كما يؤيد ذلك الاستجابة للعلاج بالستيرويدات
- يمر المرض بثلاثة أطوار:
- ❖ الطور الحاد الفعال: تظهر تقرحات في المخاطية لا تمتد نحو العضلية فيبقى الالتهاب محمداً في المخاطية والصفيفة الخاصة.
- ❖ طور الهدأة: تختفي التقرحات ويبقى الالتهاب
- ❖ الطور الصاعق: وهو ما يسمى بالكولون العرطل السمي حيث يشاهد تقرحات واسعة مع وذمة شديدة وتوسع في الكولون
- للمرض اختلاطات موضعية وجهازية عديدة، من أحدها تطور سرطان الكولون عند ١٢ ٪ من المرضى، كما تشاهد إصابة مفصلية وعينية وكبدية عند البعض الآخر.
- ❖ المظاهر العيانية والنسجية للمرض موضعي في الشكلين (٤-٢٦) (٤-٢٦ ب).

#### ٢) أسوء الامتصاص Malabsorption

##### الأسباب:

- إن الأمعاء الدقيقة توفر بيئة مثالية لامتصاص العناصر الغذائية من الطعام، حيث يشارك من مفرزات الكبد والبنكرياس والمخاطية المعوية في امتصاص العناصر الغذائية
- إن غياب أي من هذه العوامل يسبب ما يعرف بسوء الامتصاص وهو يتظاهر سريرياً بنقص في الوزن مع براز شاحب دهني وعلامات لنقص العناصر التغذوية المتعددة.
- أسباب سوء الامتصاص عديدة، ومنها ما يقتصر على سوء امتصاص السكاكر (كموز اللاكتاز) أو الدسم كآفات الكبد، ومنها ما يشمل سوء امتصاص مركب للعديد من العناصر الغذائية كالداء الزلاقي.

أسباب شائعة:	الداء الزلاقي الأخماج الطفيلية (جيارديا لامبليا) قصور البنكرياس
أسباب أقل شيوعاً:	داء كرون قصور الخلية الكبدية استئصال المعدة
أسباب نادرة:	فرط النمو الجرثومي الذرب الاستوائي عوز اللاكتاز داء ويبل

جدول: أسباب سوء الامتصاص

### الداء الزلاقي Celiac Sprue

- مرض ناجم عن ضمور في زغابات الأمعاء الدقيقة نتيجة لتحسس شاذ لبروتين يوجد في القمح هو الغلوتين.
- إن الأمراض للداء الزلاقي تعود لاستجابة مناعية تجاه الغليادين وهو أحد مكونات الغلوتين. وقد لوحظ وجود بعض التأهب الوراثي والترافق كثيراً مع النمط HLA - B8، وهو ما يشاهد في مرض آخر جلدي هو التهاب الجلد الحلثي الشكل الذي يترافق مع سوء الامتصاص في ٧٠ ٪ من الحالات.
- إن وجود أضداد الغليادين في المصل يدل على التشخيص، وكذلك وجود أضداد الأندوميزيوم.
- إن خزعة الأمعاء الدقيقة تفيد لوضع التشخيص. حيث يلاحظ نسيجياً غياب متفاوت للزغابات المعدية مع زيادة في عمق الخبيثات والارتشاح بالمفاويات في الصفحة الخاصة. الشكل (٤-٢٧).
- إن حمية خالية من الغلوتين (وهو موجود في القمح والشعير والشوفان) كفيلة بالشفاء التام من المرض.
- إن المرضى غير المعالجين هم في خطر الإصابة بلمفوما الأمعاء بائية الخلايا.



(الشكل ٤-٢٧)

مظهر عياني لمنطقة الصائم الطبيعية



(الشكل ٤-٢٧ ب)

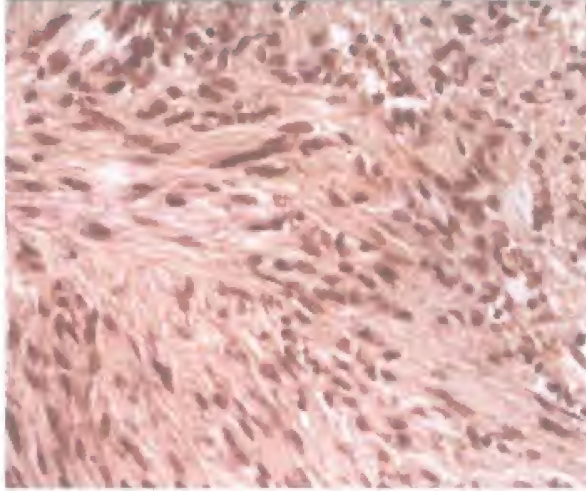
لداء الزلاقي غياب للزغابات مع نموذج موزايكي للمرهات اللبنيات

### ٣) أورام الأمعاء الدقيقة

أورام الأمعاء الدقيقة نادرة بصورة عامة ومنها:

- السرطاوية Carcinoid وهو مشتق من خلايا غدية عصبية في الخبيثات، وهو شائع في الصائم واللفائفي.
- اللمفومات الخبيثة وهي بائية الخلايا، وتشتق من النسيج اللمفاوي المراكز للمخاطيات. وقد تنو الداء الزلاقي.
- السرطانات الغدية، نادرة جداً.
- الأورام العضلية والدهنية. الشكل (٤-٢٨).





(الشكل: ٤-٢٨)

ورم عضلي أملس المصنم

يتألف الورم العضلي الأملس بشكل عام من خلايا عضلية مفردة ذات نوى بيضوية  
تجتمع بشكل حزم متراكبة ومتجهة في كل الاتجاهات. يفصل بين الحزم نسيج ضام  
غزير التوعية

## ١) أورام الكولون السليمة

السليلات الغدية في الكولون:

- إن الأورام الغدية الناشئة على حساب الظهارة الغدية  
للأمعاء الغليظة ذات أهمية كبيرة كونها تحمل إمكانية التحول إلى سرطانات غدية.

- يمكن تمييز ثلاثة أنواع من السليلات الغدية في  
الكولون: أنبوية، زغابية، مختلطة.

- إن التمييز بين هذه الأنواع يتم عياناً ونسجياً وهو  
يكتسب أهمية من كون احتمال الخباثة أكبر في  
السليلات الزغابية.

- فالسليلات الأنبوية هي آفات مدورة تقيس من ٠,٥ -  
٢ سم وهي حمراء ترتكز على سويقة من مخاطية  
طبيعية وتتألف نسجياً من مسافات أنبوية الشكل.  
انظر الشكل (٤-٢٩) أ + ب.

- أما السليلات الزغابية فهي آفات بشكل سعف النخيل،  
وتحتل مساحة عريضة من المخاطية بقطر ١ - ٥ سم  
وتتألف نسجياً من محاور ظهارية إصبعية الشكل.  
الشكل (٤-٢٩) ج.



(الشكل: ٤-٢٩-أ)

سليلة أنبوية - مظهر عياني (لاحظ سويقة أوراني)



(الشكل: ٤-٢٩-ج)

سليلة زغابية، مظهر عياني



(الشكل: ٤-٢٩-ب)

سليلة أنبوية - مظهر نسجي (لاحظ المسافات الأنبوية الشكل)



(الشكل ٢٠-٤)

داء السليلات العائلي

أعداد هائلة من البوليبيات الغدية متقاربة الأحجام تتواجد في الأمعاء الغليظة



(الشكل ٢٩-٤-د)

سليطة أنبوبية زغابية

مظهر عياني

- أما البوليبيات الأنبوبية الزغابية فهي تظهر صفات مشتركة حسب نسبة المركبتين الأنبوبية والزغابية.
- في بعض الحالات تلاحظ متلازمات وراثية لداء البوليبيات وأهمها داء البوليبيات العائلي الذي يورث بصفة جسمية قاهرة، حيث تورث طفرة في الجين الكابت للورم APC. هؤلاء الأشخاص يكون الكولون حاويا على مئات البوليبيات في سن مبكرة مع تطور سرطان الكولون بعمر الـ ٢٥ سنة ما لم يتأصل الكولون. الشكل (٢٠-٤).

أمراض السيل  
الهضمي

## ه) سرطان الكولون

### أ- مقدمة

- معظم أورام الكولون الخبيثة هي سرطانات غدية الخلايا تشتق من الظهارة الغدية لمخاطية الكولون.
- إن التباين الجغرافي لانتشار سرطان الكولون يطرح تساؤلات حول دور عوامل تغذوية أو جينية في تطور الورم، ولكن تبقى عوامل الخطورة المؤكدة هي وجود البوليبيات الغدية والتهاب الكولون القرحي.
- تتوزع أورام الكولون على أجزائه كما يلي:
- ❖ ٥٠ % في المستقيم والسين
- ❖ ٢٠ % في الأعور والكولون الأيمن
- ❖ ٢٠ % في الكولون النازل والمعترض.
- أورام الكولون الأيمن هي غالبا كبيرة ومن النمط البوليبي، أما أورام الكولون الأيسر فهي إما حلقية الشكل أو متفرعة.

### ب- المرضيات الجزيئية

- لقد أمكن التعرف على سلسلة من الأحداث على المستوى الجزيئي للجينات الورمية والتي تلعب دورا في تطور السليلات الغدية السليمة إلى سرطانات غازية، من هذه الشذوذات الجينية:
- تفعيل الجينة K-ras على الصبغي ١٢.
- غياب الجينة APC من على الصبغي ٥.
- غياب الجينة P53 من الصبغي ١٧.
- غياب الجينة (DCC) الجينة المحذوفة لسرطان الكولون من الصبغي ١٨.





(الشكل: ٢١-٤)

مظهر عيني لسرطان الكولون  
تظهر أورام الكولون كأفات حمراء مرتفعة مع تقعر مركزي

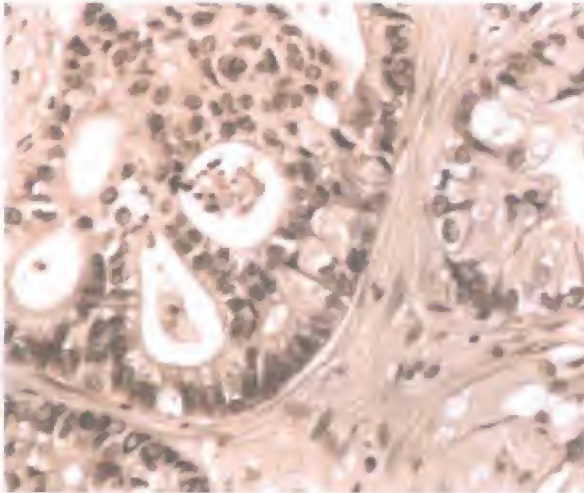
### ت- المظاهر العيانية والنسجية:

تختلف سرطانات الكولون في درجة تمايزها وهو ما يلعب دوراً هاماً في تحديد الإنذار.

- المظاهر العيانية للورم موضحة في الشكل: (٢١-٤)

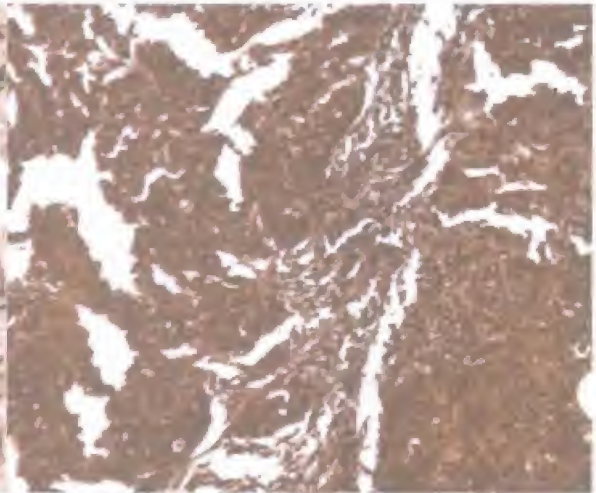
- نسيجياً يمكن تحديد درجة تمايز الورم حسب المظاهر الخلوية وهندسة الورم. فالآفات ضعيفة التمايز هي ذات إنذار أسوأ وخلاياها ذات مظاهر كشمية لا مصنعة انظر الأشكال: (٢٢-٤) (٢٣-٤).

- إن وجود الاستجابة المقاومة الالتهابية يحمل إنذاراً أفضل من الحالات التي تغيب فيها استجابة المصاب المناعية.



(الشكل: ٢٣-٤)

سرطان غدي كولوني  
أحد الأجزاء عالية التمايز من الورم حيث تلاحظ خلايا مفرزة للمخاط تحدد البنى النسخية غير المنتظمة



(الشكل: ٢٢-٤)

سرطان غدي كولوني  
تكثر عشوائي لطهارة كولونية ضعيفة التمايز يتألف من صفائح متداخلة من خلايا لطهارة مع تشكلات سنخية، الخلايا ذات صفات خبيثة

### ث- التصنيف المرحلي لسرطان الكولون

إن إنذار سرطان الكولون مرتبط، بمرحلة المرض وهو ما يقيم باستعمال نظام يدعى بتصنيف ديوك Duke، وهو ذو ٤ مراحل:

مرحلة A: الورم لا يتجاوز الطبقة العضلية الخاصة.

مرحلة B: الورم يتجاوز الطبقة العضلية دون غزو العقد.

مرحلة C: إصابة العقد بغض النظر عن عمق الإصابة.

مرحلة D: انتقالات بعيدة.

إن الشفاء لمدة خمس سنوات يصل إلى ٩٠ % في المرحلة A و ٥ % في مرحلة D.

### ٦) الأورام الغدية الصماوية في الأمعاء:

- الأورام المشتقة من الخلايا الغدية الصماوية للأمعاء (السرطاوية) هي أورام على الحد الفاصل بين السلامة والخباثة (الشكل: ٢٤-٤)، وهي تمتاز بإفرازها لهرمونات تعطي مظاهر سريرية مميزة.

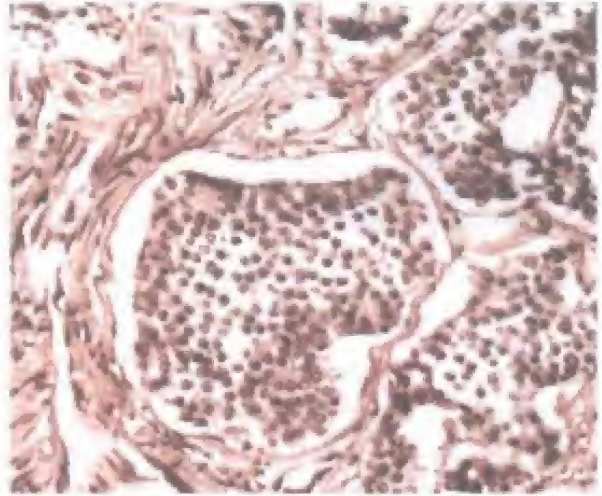
- أكثر ما تصيب هذه الأورام الزائدة والأمعاء الدقيقة ولكنها قد تشاهد أيضاً في المعدة والمستقيم وحتى المري.



- الأورام المشاهدة في الأمعاء والمعدة هي أميل للخباثة ومتعددة وتعطي انتقالات كبدية.

- أما الأورام في المستقيم والزائدة فلا تعطي انتقالات. وفي المري تظهر كخلايا شبيهة بسرطان الرئة صغير الخلايا.

- الأورام المفروزة للسيروتونين HT تعطي مظاهر سريرية مميزة (توهج، اسهالات) عندما تعطي انتقالات كبدية، وعندها يمكن تحري مستقبل الـ 5HT وهو 5-HIAA في البول. أما الأورام المفروزة للمسترين فتسبب متلازمة زولينجر-إليسون التي تتظاهر بفرحات متعددة.



(الشكل ٤-٣٤) أورام سرطانية متعددة، اللانقلي

سرطانية ورم ينشأ على حساب خلايا كرومافينية النخية للفتحة، يظهر عموماً وحيداً أو متكاملاً كعقيدة في جدار الأمعاء أو كورم عقلي أو لاطي، ويبدو تحت المجهر على شكل تكتل ورمي ذي سلاسل غدية صمغوية (صمغ طنم وعائي + خلايا ورمية) الخلايا اليرمية تتوضع على شكل كتل كثيفة أو حبال أو حول لمعات وهي خلايا مكمية أو استرونية تفرز HTS

أجزاء من السبيل  
المعدي

## ٧) داء الرتوج الكولونية

- مرض ينجم عن فتق المخاطية الكولونية عبر العضلية مما يسبب تشكل رتوج أو جيوب في اللمعة الكولونية. (الأشكال ٤-٣٥، ٤-٣٦).

- الأمراض تعود لضغط عال في اللمعة الكولونية بسبب القلوصية الشاذة للعضلة التي تصعب مغرطة التصنع.

- الاختلاطات الممكنة عديدة منها التهاب الرتوج الحاد والنزف والانتقاب.



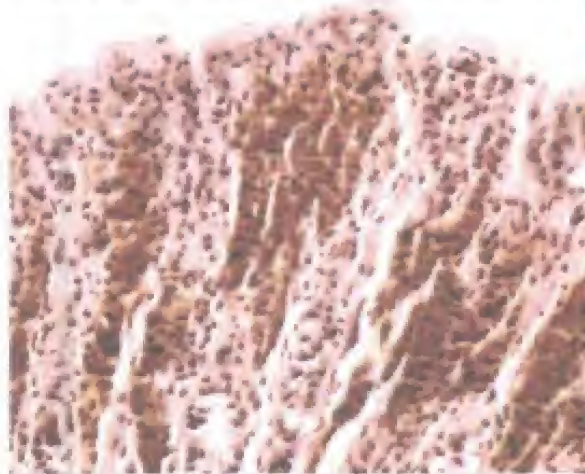
(الشكل ٤-٣٥)

داء الرتوج الكولوني - يظهر عياني

## ٨) الداء القتاميني في الكولون

Melanosis Coli

حالة شاهد في الأشخاص الذين يتناولون المليّنات، حيث تتشكّل تصفّغات سوداء في المخاطية، هذه تصفّغات مألوفة مد /



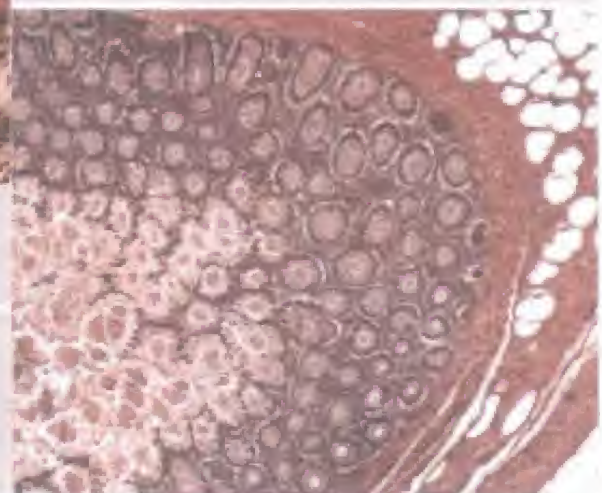
(الشكل ٤-٣٧)

داء قتاميني كولوني الشكل يظهر صديقا شديدا بكمياتين مترسبة في القمحات المتروضة بين الرتوج الغدية للأمعاء الغليظة هذه الحالة ليست ذات أهمية سريرية

(الشكل ٤-٣٦)

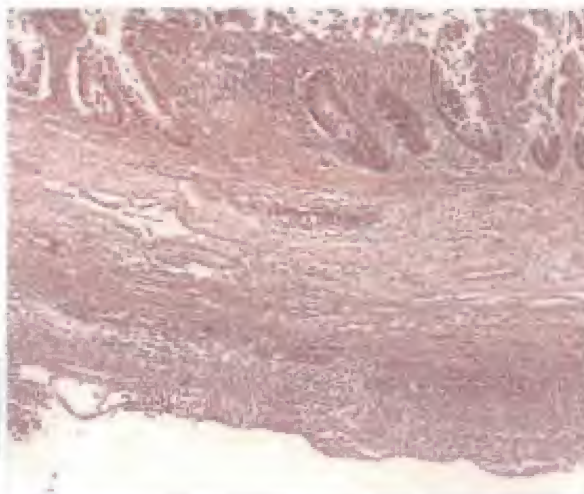
→ التهاب الرتوج في الكولون المرافق مع تصدع معوي

الرتوج صمغا بشرة متضخمة تفرز مادة سائلة بكميات كبيرة، اللمعة مملوءة بالظفارة غير المشوكة والمسام والمواد البرازية، بالأضخ ارتشاح كثيف بالعدلات والمصوريات والمطويات حول العناصر الغدية المشوكة



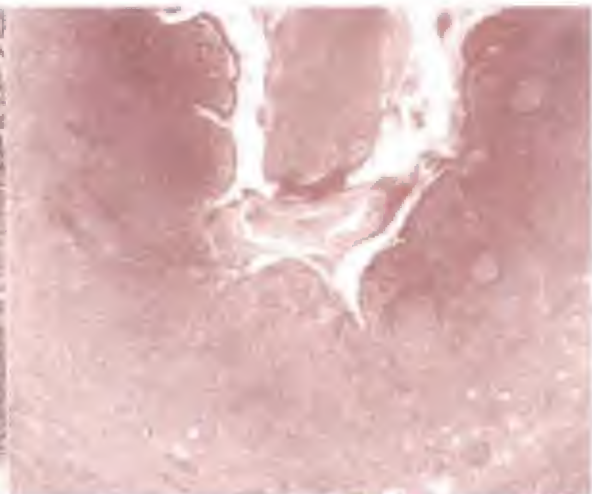


تراكب الباعث المحملة بالصباغ هي الصميجة الخاصة للكتلون.



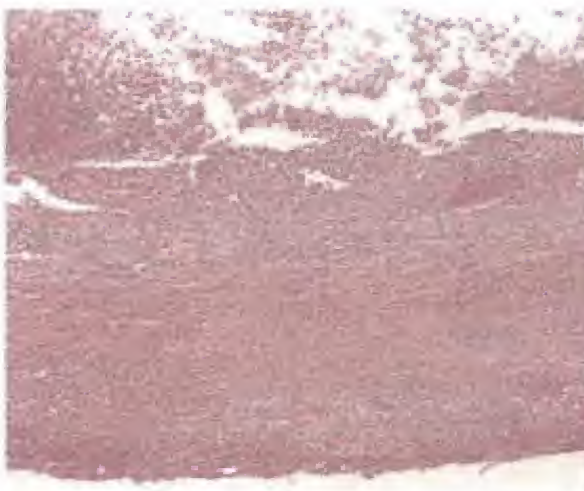
(الشكل ٢٨-١-ب)

التهاب الصفاق ينتشر الالتهاب عبر كامل سمكة جدار الزائدة ليصل إلى الطبقة العضلية مسبباً التهاب بروتوان مرضي.



(الشكل ٢٨-١-ج)

التهاب كزائد القلبي: التهاب حاد في مخاطية الزائدة التي تعاني تارخاً مع وجود التيج في الكفة.



(الشكل ٢٨-١-د)

التهاب كزائد الشروي: يحصل بظفر أمدار الزائدة حيث تستبدل الطبقة العضلية برشامة انتهائية ونسج نخرية وعن دم يحدث انقلاب الزائدة.



(الشكل ٢٨-١-هـ)

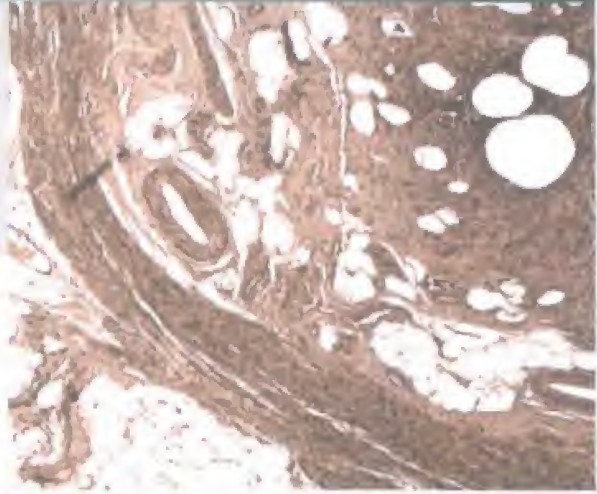
مظهر نهائي للزائدة الملتهبة يظهر الاحتقان وتوسع الأوعية

(الشكل: ٣٩-٤)

التهاب الزائدة التليف المزمن

**Chronic fibrosing appendicitis**  
x50

يتميز التهاب الزائدة المزمن بأفات ضمورية في المخاطية والبشرة والغدد والأوعية الدموية كما يحدث تليف يشمل بشكل خاص الطبقة تحت المخاطية وقد يلاحظ اختلال شمعي فيها



## آفات الزائدة الدودية

### أ- التهاب الزائدة الدودية الحاد

- حالة شائعة للألم البطني الحاد، وهي تنجم غالباً عن انسداد لمعة الزائدة بسدادات برازية، يمر الالتهاب بعدة مراحل كما هو موضح في الأشكال (٣٨-٤ أ + ب + ج + د).

(الشكل: ٤٠-٤)

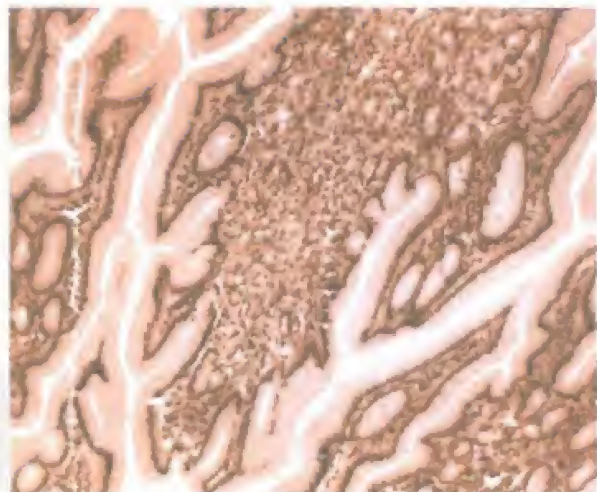
قيلة مخاطية في الزائدة الدودية

جزء من الجدار المتوسع والمترقق للزائدة يحتوي كميات كبيرة من الشحم، سطح المخاطية متسلط ومحدد بخلايا غولت المتوسعة بالمخاط



أمراض الجهاز الهضمي

- الاختلاطات الممكنة عديدة منها انثقاب الزائدة والتهاب الصفاق والخراجات الكبدية.
- قد يتطور الالتهاب الحاد إلى التهاب مزمن مع تليف وضمور في الزائدة (الشكل ٣٩-٤).



(الشكل: ٤١-٤)

رتج ميكيل

هنا نشاهد جزء من مخاطية معوية قد تصبح مقراً لقرحة قضيعة





(الشكل: ٤-٤٢)  
مظهر عياني لورنج ميكل

#### ب- القيلة المخاطية للزائدة:

- وهي تنجم عن توسع كيسي في لمعة الزائدة يحوي مخاطاً رائقاً، مع تليف في الجدار، وهو محاط بطبقة من خلايا غوبلت المخاطية (الشكل ٤-٤٠). السبب غالباً هو التهاب زائدة حاد سابق.

#### ت- أورام الزائدة

- قليلة بشكل عام منها الأورام الغدية وأورام السرطاوية وهي نادرة ما تعطي انتقالات.

### رابعاً: الأمراض

#### الهضمية عند الأطفال

##### ١. الشذوذات التطورية للأمعاء

وأهم هذه الشذوذات هو:

- رتق المري (انسداد لمعته) مع نواسير رغامية مريئية.
- غياب جدار البطن الأمامي.
- عدم دوران الأمعاء.
- تضاعف الأمعاء.
- رتق الأمعاء.
- عدم انثقاب الشرج.
- رتج ميكل آفة خلقية يصيب ٢ - ٤ ٪ من السكان تنجم عن بقاء القناة السرية المساريقية في المثيرين الأخيرين من الأمعاء
- يصيب المرض عادة المستقيم وقد يصيب أمكنة أخرى بشكل مستمر مع الإصابة المستقيمية وقد تشمل الكولون بكامله.
- يتظاهر المرض عند الأطفال بشكل باكر بفشل إفراغ العضي أو



(الشكل: ٤-٤٣)  
داء هيرشبرنغ

تكوين نسيجي كيميائي خاص لإظهار غياب الضفائر العصبية العقنية الموجودة بشكل طبيعي تحت العضلية. لاحظ تضخم الألياف العصبية تحت المخاطية وعبر المخاطية العضلية مع محاور شاذة تمتد عبر الصليحة الخاصة تظهر بلون بني بعد تلوينها لإظهار الاستيل كولين استيراز

ويتصل بلمعة الأمعاء بفتحة ضيقة وقد يحوي نسيجاً بنكرياسياً أو معدياً هاجراً وقد يشاهد فيه أورام السرطاوية، قد يتعرض الرتج للالتهاب والتقرح. (الأشكال ٤-٤١ و ٤-٤٢).

##### ٢. داء هيرشبرنغ

- مرض ناجم عن غياب الضفائر العصبية في جدار الأمعاء حيث يؤدي ذلك إلى غياب الحركات الطبيعية للأمعاء
- الإمساك الدائم.
- إن خزعة المستقيم أساسية للتشخيص وهي موضحة في الشكل (٤-٤٣).





## أولاً: أمراض الكبد

### ❖ لمحة فيزيولوجية نسيجية:

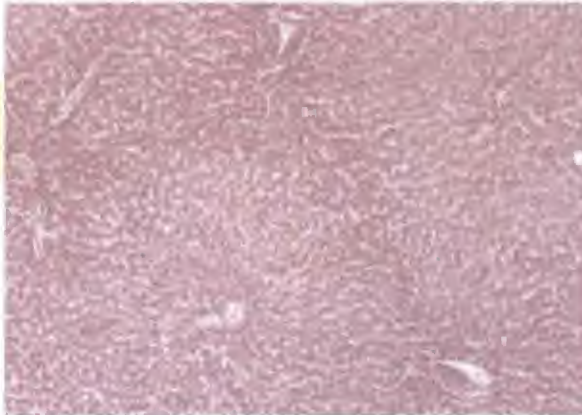
- الكبد أكبر غدة في جسم الإنسان، وهو يلعب دوراً هاماً في عمليات الهضم والاستقلاب ونزع السموم، وهو يحق مصنع كيميائي متكامل.

- الوظائف الرئيسية للكبد تشمل على استقلاب وتخزين السكاكر، واستقلاب ومعالجة الدسم، واستقلاب وتشكيل البروتينات خاصة بروتينات المصوّرة كالألبومين وعوامل التخثر والبروتينات الرابطة. أيضاً يقوم الكبد بدور في تشكيل الصفراء، إضافة لدوره في نزع السموم واستقلاب الأدوية

- نسيجياً يلاحظ اختلافات وظيفية بين الخلايا الكبدية في مناطق مختلفة من الكبد:

❖ فالخلايا في مركز الفصيص تنزوي بدم قليل الأكسجين وهي سهلة الأذية عند نقص الأكسجة، كذلك فهي تملك أنزيمات مؤكسدة بكميات ضئيلة بينما هي غنية بأنزيمات الاستراز. وهذا يعني حساسيتها لسموم معينة كالأسيتامنوفين.

❖ أما الخلايا في المحيط فهي غنية التروية وقليلة التأثر بالسموم.



(الشكل: ٥-١)

مظهر نسيجي للفصيص كبد طبيعي

أمراض الكبد  
والبنكرياس

### ❖ استقصاء آفات الكبد:

- إن تقييم هذه الآفات يتم بطرق عديدة:

❖ الطرق الكيميائية الحيوية: حيث يتم اجراء عدد من الاختبارات الكيميائية لتقييم وظائف الكبد وهي:

أ- الفوسفاتاز القلوية: وهو أنزيم يتوضع في أغشية خلايا الطرق الصفراوية.

ب- ناقلات الأمين: ALT, AST وهي أنزيمات ضمن هيولى الخلية الكبدية

ت- البيلوربين المقترن: الذي تفرزه خلايا الكبد.

ث- الألبومين: وهو يعكس القدرات التصنيعية للكبد

ج- السيرولوبلاسمين والترانسفيرين: حيث ينخفض الأول في داء ويلسون ويرتفع إثناع الثاني في داء الصبغ الدموي.

- ❖ الطرق المناعية: وفيها تحري أضداد المتقدرات في التشمع الصفراوي البدئي، وأضداد العضلات الملس في التهاب الكبد المناعي الذاتي
- ❖ اختبارات التخثر: وخاصة زمن البروترومبين PT حيث يعكس اضطرابه قصور الخلية الكبدية
- ❖ خزعة الكبد: تجرى الخزعة عبر الجلد، سواء كخزعة عمياء أو موجهة بالطبقي المحوري
- ❖ الاختبارات الشعاعية: كالأشعة فوق الصوتية والطبقي المحوري.

### ❖ النماذج الباثولوجية للأذية الكبدية

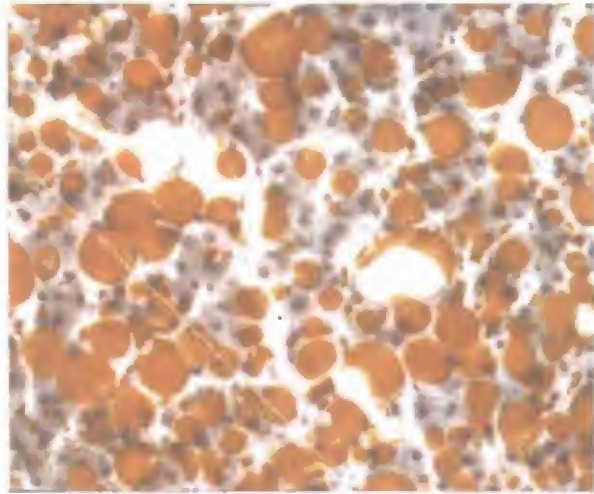
إن نماذج عديدة من الشذوذات الباثولوجية تشاهد استجابة لأذية الخلايا الكبدية، حيث يمكن حصر هذه النماذج في خمسة: التشحم، الركودة الصفراوية، تنخر الخلايا الكبدية، التليف، خزن عناصر غير طبيعية.

#### أ- تشحم الكبد، Fatty Canges

وهو الاستجابة الباثولوجية الأشيع لأذية الخلايا الكبدية تجاه العديد من المؤثرات (الشكل ٢-٥).

و أهم أسباب تشحم الكبد:

- الشدة الاستقلابية: نقص الأكسجة، الكواشيركور، السكري
  - السموم: كالكحول خاصة وبعض الأدوية الأخرى.
  - متلازمة راي: وهي ناجمة عن تناول الأسبرين عند المصابين بالأخماج الفيروسية، حيث تسبب تشحماً صغير الحويصلات
  - تشحم الكبد الحملي.
- إن التشحم كبير الحويصلات يحمل إنذاراً أفضل وأكثر قابلية للتراجع من التشحم صغير الحويصلات الذي يحمل مؤشرات خطيرة.



أمراض الكبد  
والبنكرياس

(الشكل ٢-٥)

تشحم الكبد

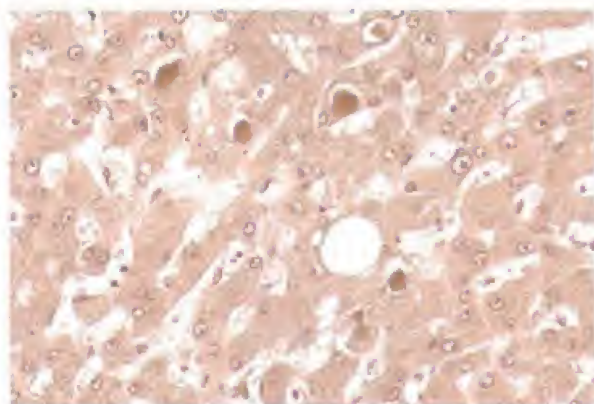
مقطع مجعد من الكبد ملون بالسودان، لاحظ الكريات الضخمة التي تلتذ لوناً أرجوانياً زاهياً. الكريات تشاهد داخل وخارج الخلايا

#### ب- متلازمة الركودة الصفراوية

- العديد من الحالات التي تسبب فرط بيلوروبين الدم المقترن تؤدي إلى تطور الركودة الصفراوية، وهي تتظاهر سريرياً باليرقان مع ارتفاع الفوسفاتاز القلوية في المصل.
- هذه الأسباب قد تكون:
- ❖ داخل كبدية:

تنجم عن أمراض تعيق إفراز الصفراء من الكبد سواء لسبب في الخلايا الكبدية والقنوات الصفراوية، أو لمرض يصيب الأقنية الصفراوية داخل الكبد، وهي تتظاهر سريرياً باليرقان.

وتتضمن الأسباب: التهابات الكبد الفيروسية، وموانع الحمل والركودة الصفراوية الحملية، وعند الكحوليين، والتشمع الصفراوي البدئي، والتهاب الطرق الصفراوية المصلب والأورام داخل الكبد، الشكل (٢-٥).

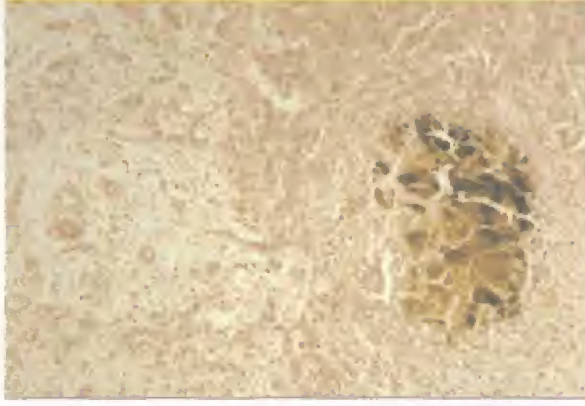


(الشكل ٢-٥)

ركودة صفراوية داخل الكبد

يلاحظ توسع القنوات الصفراوية خاصة في المنطقة مركز القصيص، لاحظ وجود ما يسمى بالخثرات الصفراوية





(الشكل: ٤-٥)

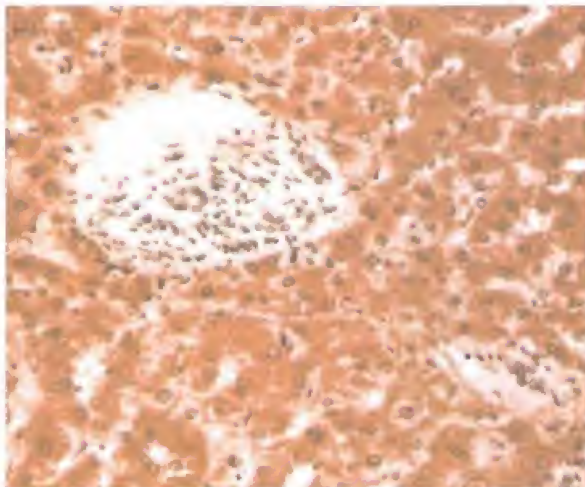
ركودة صفراوية خارج كبدية

لاحظ الصفة المميزة لها وهي رزمة المسافات البابية المتوسعة، يلاحظ تكاثر الالتهب الصفراوية حول هذه المسافات. إن تسرب الصفراء من القنوات يترافق مع تنكس بقولي في الخلايا الكبدية وهو ما يسمى بالاحتشامات الصفراوية



(الشكل: ٥-٥)

تنخر فصيص مركزي تالي للتسمم بالباراسيتامول: تنحدر مستقلبات سامة في الخلايا الكبدية تسبب نفرا لمركز الفصيص



(الشكل: ٥-٧)

لحم أدواء خزن الفليكوجين - الكبد مقطع ملون بالكارمان يظهر الفليكوجين في سيتوبلازما الظهارة الكبدية الأخذة للون الأحمر الزاهي

❖ خارج كبدية: تنجم عن انسداد الطرق الصفراوية خارج الكبدية وهي غالباً أمراض جراحية، وخاصة الأورام والحصىات. الشكل (٥-٤).

### ت- تنخر الخلايا الكبدية

يمكن تمييز عدة نماذج من تموت الخلايا الكبدية، وكل منها يرتبط بمجموعة من الأسباب:

١- في العديد من الأمراض تتموت الخلايا الكبدية بعملية الموت المبرمج (APOPTOSIS) حيث تشكل الخلايا المتموتة بنى محبة للحامض تعرف باسم جسيمات كونسلمان.

٢- التنخر البقعي حيث تتموت خلايا بشكل متفرق في الفصيص الكبدية أو بشكل مجموعات صغيرة، وهو ما يشاهد في الالتهاب الفيروسي والتسممات.

٣- تموت الخلايا الكبدية المحدد بمناطق معينة، مثلاً تنخر المنطقة المركزية للفصيص في التسمم بالباراسيتامول (الشكل ٥-٥) وتنخر المنطقة حول البابية في التسمم بالفوسفات.

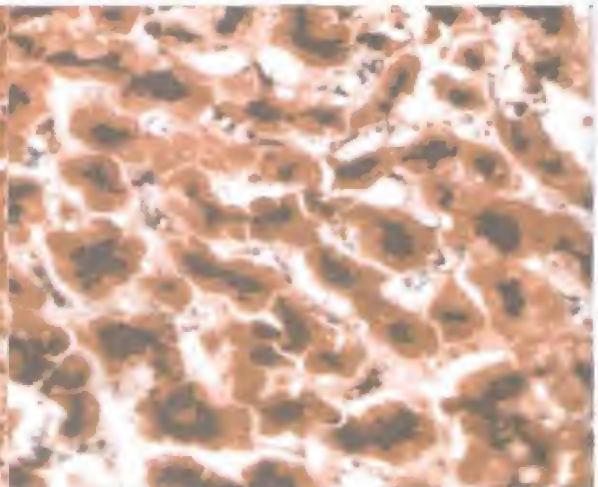
٤- التنخر الجسري وهو نموذج من التنخر الواسع الذي يشكل جسراً بين الأوردة المركزية أو بين المسافات البابية والأوردة المركزية.

٥- التنخر الكتلي: وفيه يشمل التنخر غالبية الخلايا الكبدية.

### ث- أدواء الخزن الكبدية

- يعتبر الكبد موقعا رئيسيا لخزن بعض المواد المتراكمة في بعض الأمراض. من هذه الأمراض نذكر:

- ❖ داء الصباغ الدموي شكل (٥-٦). ❖ داء ويلسون.
- ❖ أدواء خزن الفليكوجين شكل (٥-٧).
- ❖ داء غاوشر وداء نيمان بيك.



(الشكل: ٥-٦)

داء الصباغ الدموي - كبد ترسبات الصباغ الدموي (فلمون يتفاعل بيرس) في جدر لشبارة الجيوب الكبدية وخلايا كويكر والخلايا الظهارية

## أمراض الكبد الوعائية

### ❖ فرط توتر وريد الباب

- متلازمة تنجم عن انسداد جريان الدم في الجهاز البابي، وهو ما يتولد لارتفاع الضغط في الأوردة البابية وبالتالي ضغطاً راجعاً يؤدي لضخامة الطحال والطحال.
- إن ذلك يؤدي أيضاً إلى انفتاح دورانات جانبية مع الدوران الجهازى بشكل دوالي تتوضع إما أسفل المري أو حول السرة (رأس الميدوزا) أو حول القناة الشرجية (البواسير).
- إن أسباب فرط توتر وريد الباب يمكن تصنيفها كما يلي:

- ❖ أسباب قبل كبدية: خثرة وريد الباب.
- ❖ أسباب كبدية: تشمع الكبد.
- ❖ أسباب بعد كبدية: خثار الأوردة الكبدية أو الأجوف السفلي (متلازمة بودي كيارى).



(الشكل ٨-٥)  
خثرة وريد الباب: وريد قباب مسدود بالخثرة

أمراض الكبد  
والبنكرياس

### ❖ خثرة وريد الباب

- إن السبب الأهم لفرط توتر وريد الباب قبل الكبد هو خثرة وريد الباب حيث يحدث انسداد للأوردة البابية بفعل عوامل عديدة مؤهبة منها كثرة الحمر وإنتان الدم وفرط توتر وريد الباب بسبب التشمع الشكل (٥-٨).
- إن انسداد الفروع داخل الكبد يسبب مناطق من احتشاءات وريدية تظهر كمناطق محتقنة وهي تسمى بالاحتشاءات الحمراء لزان.

## آفات الكبد الالتهابية

- مجموعة من الأمراض التي تسبب تبدلات التهابية في الكبد قد تكون حادة أو مزمنة. تتضمن الأشكال المختلفة لالتهاب الكبد:
- الأخماج الفيروسية وهي الأهم والأشيع.
- الكحول والسموم.
- أمراض المناعة الذاتية و التفاعلات المناعية.
- أياً يكن السبب في التهاب الكبد الحاد فالمظاهر السريرية والمخبرية والنسجية متشابهة:
- ❖ سريرياً: وهن، غثيان، إقياء، يرقان.
- ❖ مخبرياً: ارتفاع ناقلات الأمين ALT , AST بسبب تضرر الخلايا الكبدية.
- ❖ نسيجياً: مظاهر مختلفة لتضرر الخلايا الكبدية.

### أولاً - التهابات الكبد الفيروسية:

- مجموعة غير متجانسة من الفيروسات وتتبع لأنماط مختلفة من الفيروسات تشترك فيما بينها بإحداث التهاب بدئي في الكبد، وإن اختلفت طرق الانتقال والمظاهر السريرية والعواقب البعيدة.
- يمكن تمييز خمسة أنماط على الأقل من هذه الفيروسات، التي يمكن تصنيفها بحسب طرق العدوى:



❖ عدوى برازية - قموية: الفيروسات A, E

❖ عدوى عبر سوائل الجسم (الدم، المني...): الفيروسات D-C-B

- يمكن لهذه الفيروسات إحداث عدة أشكال للمرض تتراوح بين المرض اللاعراضي وحتى التهاب الكبد الصاعق.

#### أ- التهاب الكبد الفيروسي A

- التهاب الكبد الفيروسي A: وهو فيروس RNA، ينتقل بالطريق البرازي الفموي على شكل جائحات صغيرة، فترة الحضانة تقارب الـ ٤ أسابيع، ويتميز سريريا بحرارة ووهن ويرقان يستمر لأسبوعين.

- يمتاز المرض بالشفاء التام دون المرور إلى الإزمان مع تشكل مناعة دائمة، نادراً ما تستطب الخزعة نظراً لسهولة التشخيص وهي تظهر مظاهر شبيهة بالتهابات الكبد الحادة الأخرى. الشكل (٩-٥).

#### ب- التهاب الكبد الفيروسي B

- فيروس من نوع DNA، ينتقل عبر سوائل الجسم: الدم، المني، اللعاب، حيث يحتاج انتقاله للتماس الضميمي عبر الجلد والأغشية المخاطية، وهو من الأمراض المنتقلة جنسياً، كما يمكن انتقاله عبر الإبر الملوثة، وكذلك من الحامل إلى وليدها.

- يمتاز المرض عن الفيروس A بمروره إلى الطور المزمن في ١٠ ٪ من الحالات مع إمكانية تطور تشمع الكبد بنسبة ١ - ٢ ٪ وتطور سرطان الخلية الكبدية.

- يحمل الولدان المصابون بالتهاب الكبد B نسبة تحول عالية جداً نحو الإزمان بسبب ضعف الاستجابة المناعية.

- على المستوى الجزيئي يمكن تمييز عدة وحدات من الفيروس وهي ذات أهمية تشخيصية: الشكل (١٠-٥).

❖ الغلاف الخارجي وهو يحوي المستضد السطحي HBS-Ag.

❖ اللب وهو يحوي المستضدين HBCAg و HBEAg بالإضافة لـ DNA الفيروسي والـ DNA بوليمراز.

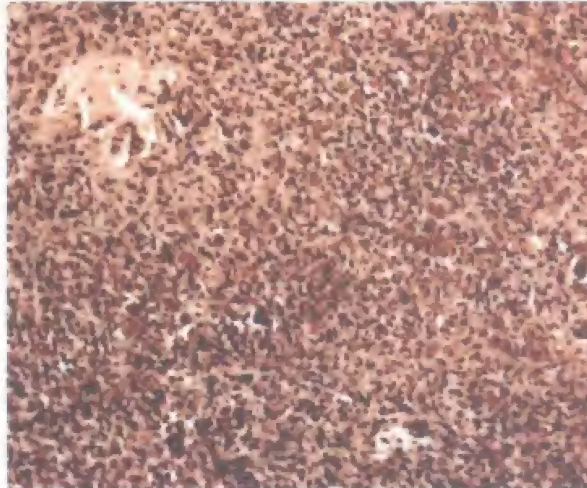
إن تحري هذه المستضدات وأضدادها في المصل يحمل أهمية سريرية كبيرة.

#### ج- التهاب الكبد الفيروسي C

- مرض بات يكتسب أهمية كبيرة نظراً لعدم إمكانية الوقاية منه باللقاح (وهو موجود للفيروس B) ونسبة الإزمان عالية فيه.

- هذا الفيروس هو فيروس RNA، وطريقة العدوى شبيهة بالفيروس B وكثيراً ما تحدث العدوى دون سبب ظاهر، هذا الفيروس كان يعرف سابقاً بالفيروس NON A - NON B

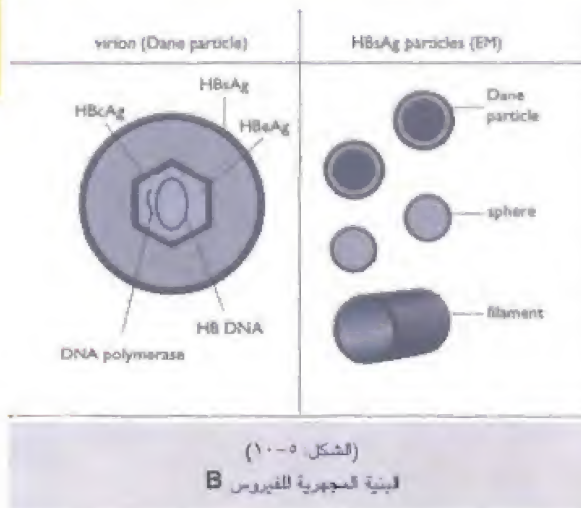
- حضانة الفيروس تصل إلى شهرين يليها الطور الحاد الذي يتحول إلى الإزمان في نصف الحالات مع خطر تطور سرطان خلية كبدية.



(الشكل: ٩-٥)

#### التهاب الكبد الانتاني A

نخر كبدي حاد واسع يشمل غلياً كامل البارتشم الكبدي، البنية القيصية للكبد انصمت تماماً ولكن خلايا كويكر والمسافات البابية سليمة، لاحظ فرشاة الالتهابية برحيدات النوى والبالعات والمفاويات



(الشكل: ١٠-٥)

#### البنية المجهرية للفيروس B

#### د- التهاب الكبد الفيروسي D

- الفيروس D هو فيروس RNA و يمتاز بكونه فيروساً غير كامل ويحتاج لوجود الفيروس B لكي يتكاثر، حيث يؤدي الخمج به إلى زيادة نسبة الإزمان وتطور التهاب الكبد الصاعق.

#### هـ- التهاب الكبد الفيروسي E

- وهو شبيه سريريّاً بالفيروس A، ولا يحمل خطر الإزمان، ولكن الإصابة به عند الحوامل خطيرة وقد تسبب التهاباً صاعقاً في الكبد.

المظاهر النسيجية لالتهابات الكبد الحادة:

المظاهر النسيجية لالتهابات الكبد الحادة متشابهة أياً كان الفيروس المسبب (الشكل ١١-٥) وهي:

- وذمة الخلايا الكبدية وموتها المبرمج Apoptosis والتي تشكل جسيمات كونسلمان.
- ارتشاح بالمفاويات وتخر الخلايا الكبدية
- ازدياد عدد المفاويات في المسافات البابية

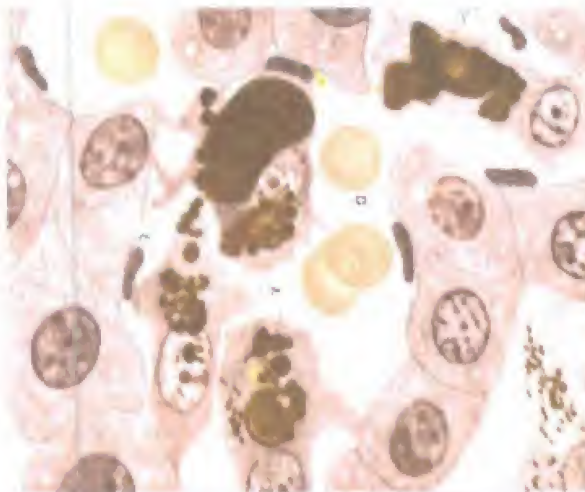
- قد تشاهد أحياناً نخرات جسرية بين الأوردة المركزية، وفي حالات الالتهاب الصاعق يشمل النخر معظم الخلايا الكبدية.

#### ثانياً - التهابات الكبد غير الفيروسية

##### أ. الأخماج الطفيلية

- العديد من الأولي والديدان تصيب الكبد وهي تسبب مشاكل جدية في الأشكال ١٢-٥ وحتى ١٧-٥ أمثلة عن أهم هذه الأخماج.

أمراض الكبد  
والبنكرياس

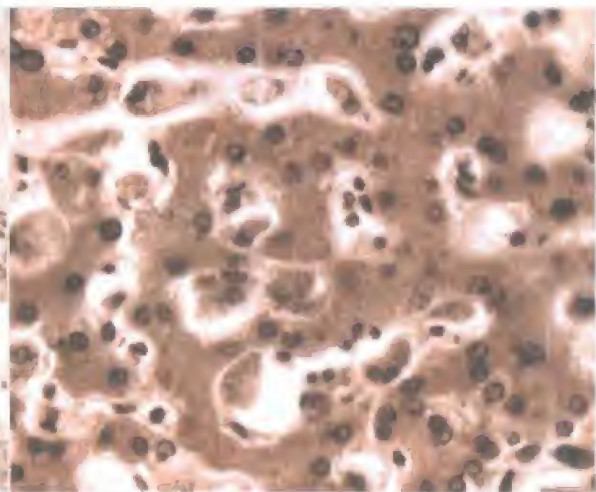


(الشكل ١٣-٥)

المالاريا - الكبد

**Malaria**

خلايا كريبز المحقنة تلعب الصباغ الملاري في أشباه الجيوب الكبدية. حبيبات الصباغ تترسب في كتل كبيرة غير منتظمة



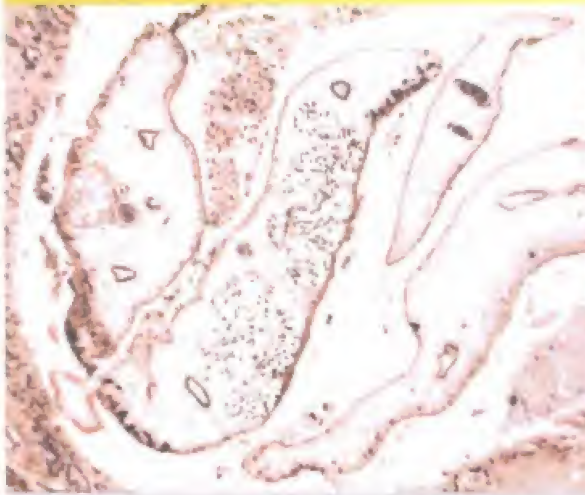
(الشكل ١٢-٥)

داء الليشمانيات المشوي - الكبد

**Visceral leishmaniasis**

أشباه الجيوب الكبدية المتوسعة مع توضع في خلايا كريبز الحولية على الطفيليات المبعثة، بعض الخلايا الكبدية تعاني ضموراً انضغاطياً

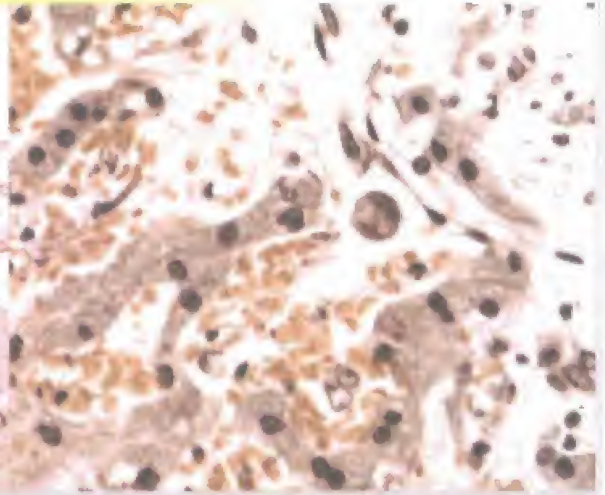




(الشكل: ١٥-٥)

### Clonorchiasis داء الوشقة الكبدية الآسيوية

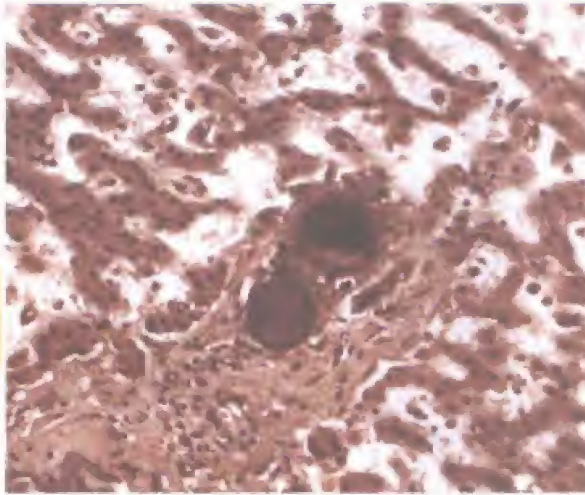
جسم المتطفلة الكبدية ضمن قناة صفراوية متوسعة، يلاحظ انضغاط الخلايا الكبدية بالتليف حول البابي، لاحظ البويضة في جسم الطفيلي



(الشكل: ١٤-٥)

### Amebic abscess خراجات زحارية - كبد

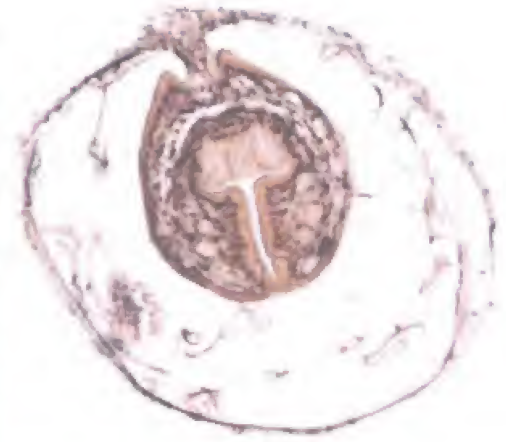
جدار الخزانة الزحارية المتشكل بنسيج ضام رخو ونمي، المتحولات الحلة للنسج في الشكل الآتروفي تشاهد في مركز الصورة



(الشكل: ١٧-٥)

### Schistosomiasis داء المنشقات - الكبد

بويضة المنشقة اليابانية المتكسبة ضمن منطقة تليف بابي، لاحظ انضغاط الخلايا الكبدية بالتليف الحاصل



(الشكل: ١٦-٥)

### Echinococcosis داء المشوكات - الكبد

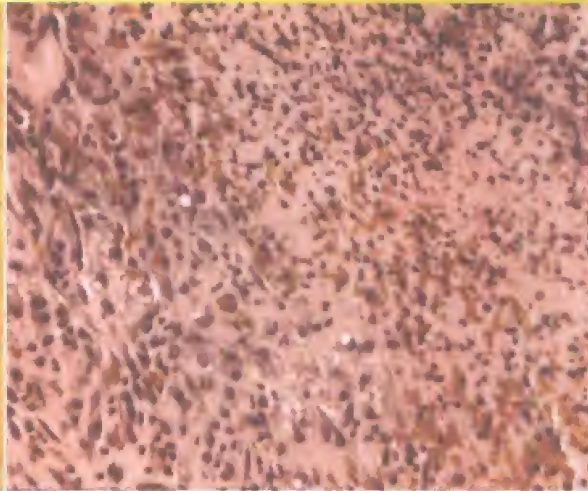
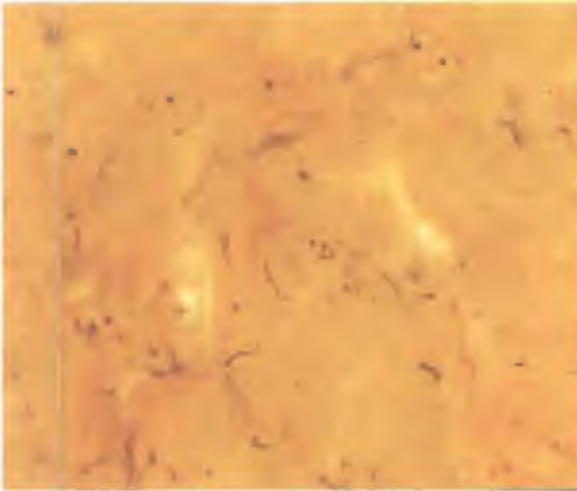
الكيسة البنية للمشركة الحبيبية ذات المحجم المتعلق والأشواك

أمراض الكبد  
والبنكرياس

## ii. الأخماج الجرثومية للكبد

- تصل الجراثيم إلى الكبد بعدة طرق:
- ❖ الانتشار الصاعد من الطرق الصفراوية، وهو ما يؤهب له بالانسداد الصفراوي.
- ❖ طريق وريد الباب من بؤرة إنتانية في البطن (التهاب زائدة..).
- ❖ تجرثم الدم.
- أخطر اختلاطات الأخماج الجرثومية هو تشكل خراجة الكبد ذات نسبة الوفيات العالية (الشكل-١٨-٥).
- متمضيات أخرى هي التبريميات مسؤولة عن ما يسمى بداء ويل وهو يتميز بيرقان وطفح قرقرى مع قصور كلوي (الشكل-١٩-٥).
- يمكن للإفرونجي والسل أن يصيبا الكبد (الشكل-٢٠-٥).
- كذلك يصاب الكبد في سياق الحمى المالطية والحمى التيفية (الشكل-٢١-٥) و(الشكل-٢٢-٥).





(الشكل: ١٩-٥)

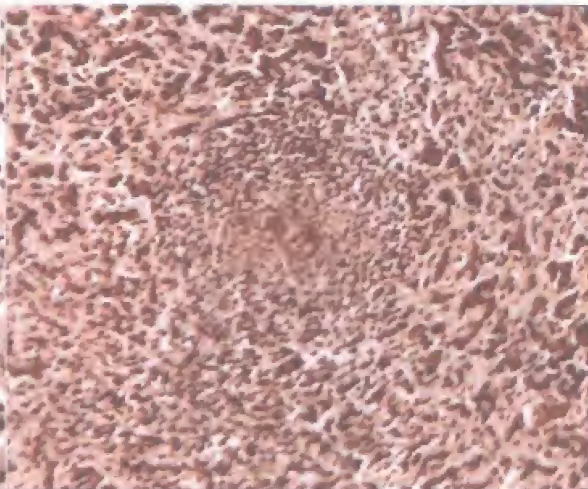
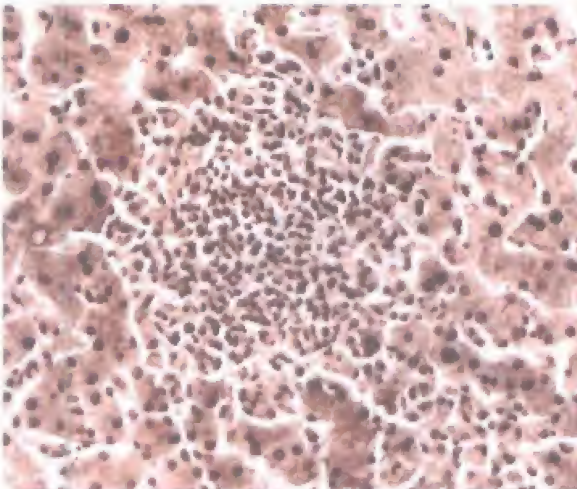
### داء البريميات - الكبد Leptospirosis

البريمية الرقيقة ملونة بطريقة ليغانيتي، وهي تقيس ١٠ ميكرون وذات عدة احشاءات ونهلية شصية

(الشكل: ١٨-٥)

### خراجات قديمة - الكبد حافة الخراجة القيحية.

لاحظ النزف والكريات البيض وتكاثر الشعيرات الذي يحمل محل البارانشيم الكبدي المنتخر



(الشكل: ٢١-٥)

### إصابة بالحمى التيفية في الكبد

تؤزم غيمي للخلايا الكبدية مع بعض الأشكال التنكسية ثنائية اللون في مركز الشكل حبيبيوم يؤدي نسلجي مع بالعات ثبلية نموذجية، هذا الحبيبيوم هو استجابة الخلايا الشبكية البطانية للعصيات التيفية

(الشكل: ٢٠-٥)

### لسل المظني - الكبد

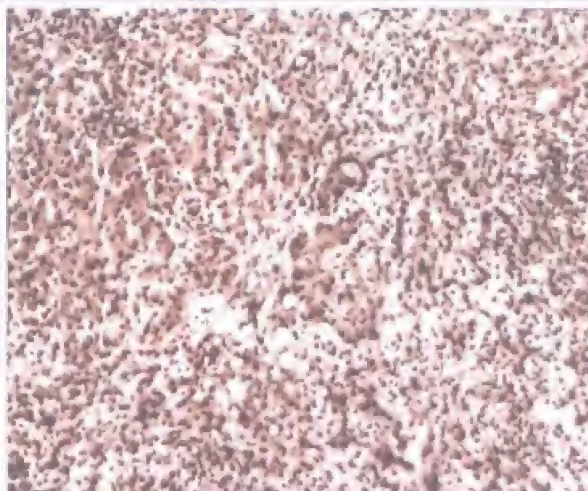
### Miliary tuberculosis

عقيدة مرتبة لحنية في الكبد، لاحظ بدء تشكل النخر الجيني في المركز ونخر الخلايا الكبدية الملاصقة

(الشكل: ٢٢-٥)

### إصابة بالحمى المالطية في الكبد

تنتج البروسيولات الغازية من قبل البالعات حيث يمكنها أن تبقى بداخلها حية، وتترضع في الجهاز الشبكي البطاني للكبد على شكل يوز حيث يرتكس الجسم بتشكيل حبيبيومات تتكاثف من خلايا نظيرة بشرة وخلايا عملاقة ولمفاويات وبلاسميات، وعادة ما تتنب هذه الحبيبيومات وتتلبد أو تنكس



أمراض الكبد  
والبنكرياس



### ثالثاً - آفات الكبد الالتهابية المزمنة

- إن مفهوم التهاب الكبد المزمن يدل على التهاب في الكبد يستمر أكثر من ستة أشهر، وإن أخطر العقابيل بعيدة الأمد هي تشمع الكبد وتليفه.

#### أ- الأسباب:

العديد من الأمراض التي تتميز بأذية كبدية متروكة عبر فترة طويلة من الزمن يمكن جمعها باسم أمراض الكبد المزمنة المخربة. وأهم هذه الأمراض موضع في الجدول:

أحماض فيروسية:	التهاب الكبد الفيروسي، C
أمراض مناعية ذاتية	التهاب الكبد الفيروسي، B التهاب الكبد المناعي الذاتي التشمع الصفراوي البدئي
أمراض استقلابية	الكحولية داء ويلسون داء الصباغ الدموي أدواء خزن الفليكوجين مينوثرعسات، إيزونيازيد.....
أسباب سمية ودوائية	

جدول: أسباب التهاب الكبد المزمن

#### ب- النماذج المرضية:

يمكن تمييز ثلاثة نماذج من التهاب الكبد المزمن، كل منها يحمل خطراً مختلفاً لتطور تشمع الكبد:

- التهاب الكبد المزمن الفعال: تكون التبدلات الالتهابية متزامنة مع تنخر الخلايا الكبدية مما يحمل خطراً عالياً لتطور التشمع (الشكل ٥-٢٣)
- التهاب الكبد المزمن المستمر: يكون الالتهاب محدداً في المسافات البابية دون تنخر الخلايا الكبدية وهو قليلاً ما يتطور نحو التشمع ولكن من الممكن أن يتحول إلى الشكل الفعال (الشكل ٥-٢٤).
- التهاب الكبد المزمن الفصيصي: يترافق مع التهاب المسافات البابية والتهاب يقع في البرانشيم الكبدي، وهو غالباً يترافق مع التهاب الكبد B.

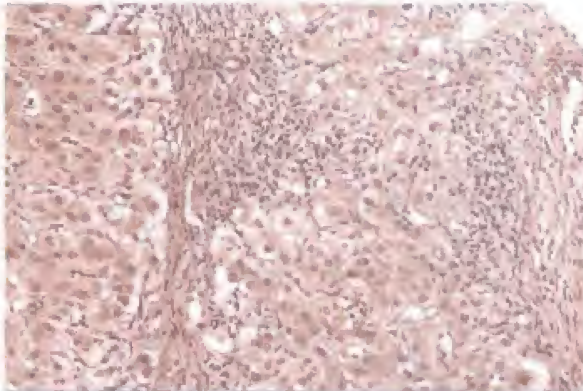
#### ج- التهاب الكبد الفيروسي المزمن

إن نسبة من المصابين بالتهاب الكبد الفيروسي تسير نحو الإزمان حيث لا تعود وظائف الكبد إلى مستوى الطبيعي، وهو ما يمكن تأكيده بخزعة الكبد التي تظهر أحد نماذج الالتهاب المزمن السابقة.

(الشكل ٥-٢٤)

التهاب الكبد المزمن المستمر  
رشاحة لملاوية في المسافات البابية دون تنخر الخلايا الكبدية

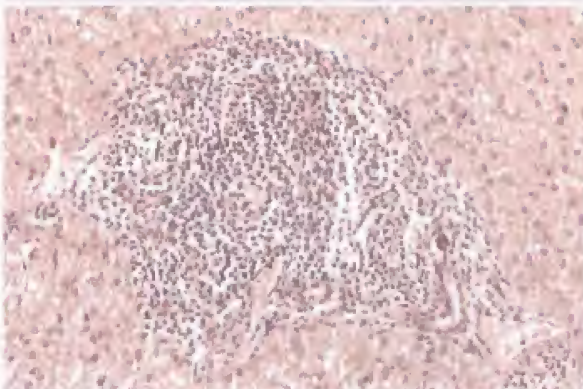
أمراض الكبد  
والبنكرياس



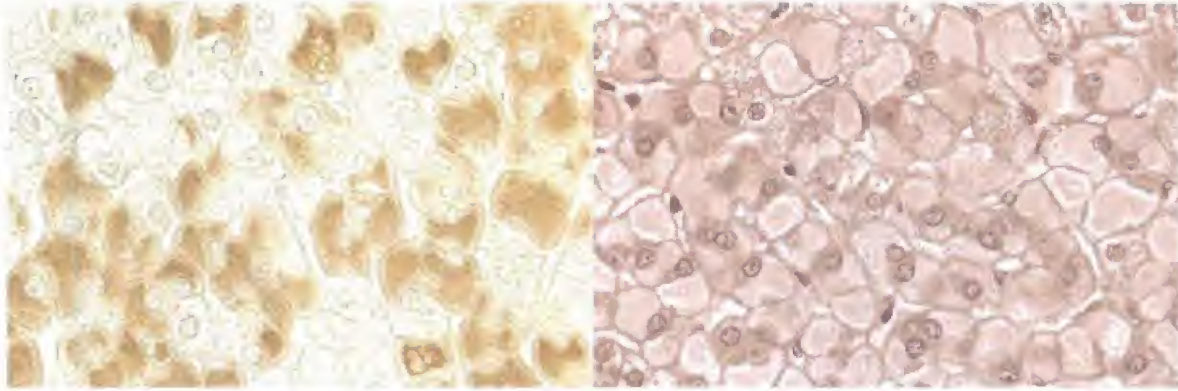
(الشكل ٥-٢٣)

التهاب الكبد المزمن الفعال

رشاحة التهابية لملاوية في المسافات البابية توتش في البرانشيم المجاور بلاخط تنخر للخلايا الكبدية في السطح المواجه للنسيج الضام في المسافات البابية، يترقى الفتنخ مع الزمن ويشكل جسوراً ليفية بين المسافات البابية



في التهاب الكبد البائي المزمن تصبح خلايا الكبد ذات مظهر مميز يدعى بمظهر الزجاج المغطى. (الشكل ٥ - ٢٥ أ + ب). وفي هذه الحالة يجب تقييم الـ **HBEAg** وأضداد الـ **HBEAg** للتنبؤ بخطر حدوث التشمع فإيجابية **HBEAg** تنذر بالتحول إلى الشكل المزمن الفعال وتوجب المعالجة بالإنترفيرون.



(الشكل: ٥-٢٥-أ)  
التلون المناعي باستخدام أضداد **HBSAg**  
حيث تظهر الخلايا المصابة بلون بني

(الشكل: ٥-٢٥-ب)  
خلايا الزجاج المغطى الميزة لالتهاب الكبد المزمن **B** حيث تراكم الخلايا الكبدية  
المستقطب السطحي **HBSAg** في الهيولى

#### د- التهاب الكبد المناعي الذاتي المزمن

مرض يصيب النساء بين عمر ٢٠ - ٤٠ سنة، وهو يترافق مع فرط غلوبولين الدم وأضداد ذاتية في المصل مع مظاهر لأمراض مناعية ذاتية مثل التهاب الدرق والمفاصل وداء جوغرن.

الإمراضية مجهولة ولم يمكن تحديد الآلية المناعية بدقة رغم وجود أضداد العضلات الملس في ٦٠٪ من الحالات وأضداد النوى في ٤٠٪ من الحالات ولكن يعتقد أن سمية خلوية متوسطة بالخلايا للمقاوية **T** توجه ضد مستضدات ذاتية في الخلايا الكبدية.

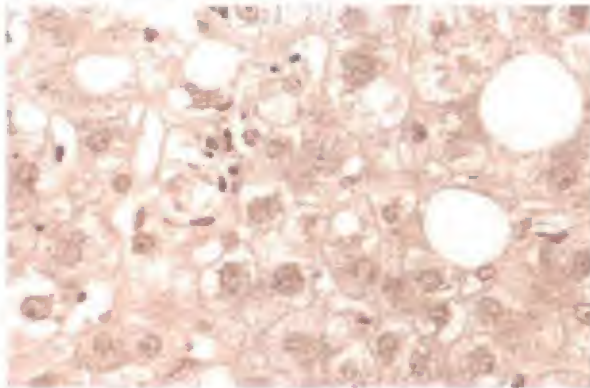
سير المرض ناكس ومتقطع وقد يتطور نحو التشمع.

#### هـ- التهاب الكبد الكحولي

إدمان الكحول هو السبب الأول لأمراض الكبد في العالم الغربي وتكون النساء أكثر تأهباً للإصابة، إن أذية الخلايا الكبدية متعلقة بكمية الكحول حيث تمود السمية إلى استقلاب الكحول الذي يحرر مستقبلات الأسيت ألدهيد السامة.

إن الكحول قد يسبب عدة أشكال للمرض الكبدي منها تشمع الكبد (وهو عكوس بإيقاف الكحول) والتهاب الكبد الحاد التالي لتناول كميات كبيرة من الكحول وهو شبيه بالتهاب الكبد الفيروسي الحاد.

أما التهاب الكبد الكحولي المزمن فهو يتلو عادة نوبات متعددة من الالتهاب الحاد وهو يسير نحو التشمع الكبدي (الشكل ٥-٢٦).



(الشكل: ٥-٢٦)

التهاب الكبد الكحولي: تلاحظ تبدلات شحمية مع نخر بؤري لخلايا الكبد ورساحة بالعدلات قرب الخلايا الميتة. لاحظ ما يسمى بجسيمات مالدري وهي في بعض الخلايا الكبدية، وهي مزلفة من خيوط السيروتوكيراتين الوسيطة مع الليويكتين وكريستالين **B**

#### و- التهاب الكبد دوائي المنشأ

ز- إن الكبد هو أحد أهم مواقع الأذية السمية الدوائية حيث لا بد من أخذ قصة دوائية مفصلة لكل مريض كبدي

أمراض الكبد  
والبنكرياس



ح- إن الأدوية السامة للكبد يمكن تقسيمها ضمن مجموعتين:

- ❖ نمط ذو سمية مباشرة للخلايا الكبدية ويعتمد الجرعة
- ❖ نمط سام تالي غير مباشر مرتبط بفرط التحسس وهو يصيب جزءاً قليلاً من متناولي الدواء بسبب استعداد ذاتي للإصابة.

ط- يوضح الجدول الأشكال الأمراض المختلفة الناجمة عن السمية الدوائية:

جدول: أنماط الأذية الكبدية الناجمة عن الأدوية

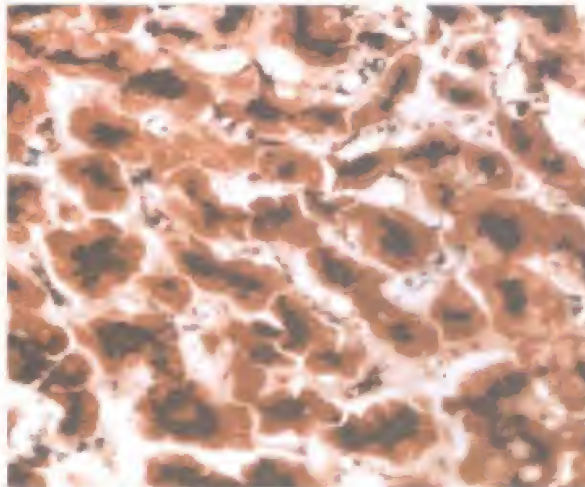
النمط	الدواء
النشغم	الميتوثرينات ، تتراسكلين ، الثاليدوم
التهاب الكبد الحاد	أيزونيايد ، الهالوثان
التهاب الكبد المزمن	أيزونيايد ، مثيل دوبا
الركودة الصفراوية	الستيرويدات ، كلوربروفازين
حبيبات كبدية	السلفا ، الوبيرينول
أورام الكبد	مانعات الحمل ( أدنومات ) الستيرويدات البائية ( سرطانات )
التخر الحاد	الباراسيتامول

## أمراض الكبد الاستقلابية

أمراض الكبد  
والبنكرياس

(أ) الهيماكروماتوز (داء الصباغ الدموي):

مرض ناجم عن تراكم مفرط للحديد مما يسبب أذية مزمنة لخلايا الكبد إضافة لأعضاء أخرى. يمكن تمييز نمطين أساسيين من المرض:



(الشكل: ٢٧-٥)

داء الصباغ الدموي - الكبد

ترسبات الصباغ الدموي (اللون يتفاعل بيرلس) في جدر أشباه الجيوب الكبدية وخلايا كوففر والخلايا الظهارية

- الهيماكروماتوز البدئي: وهو يورث كصفة جسمية متهورة حيث يحصل فرط امتصاص الحديد من الأمعاء، المورثة المسؤولة موجودة على الصبغي ٦.
- ❖ يتراكم الحديد على شكل هيموسدرين في الكبد والبنكرياس والنخامة والقلب والجلد.
- ❖ ويؤدي تراكم الحديد في الكبد إلى تموت الخلايا الكبدية بسبب تحرر الجذور الحرة مما يقود للنشغم.
- ❖ يؤدي المرض أيضاً إلى الداء السكري وقصور القلب والنخامة.
- ❖ يشخص المرض بارتفاع نسبة إشباع الترانسفيرين في الدم مع ارتفاع الفيريتين ويؤكد عبر الخزعة.
- الهيماكروماتوز الثانوي: وهو غالباً تال لنقل الدم المتكرر عند المصابين بفاقات الدم خاصة التلاسيمية.

## (b) داء ويلسون:

وهو مرض نادر يورث كصفة جسمية متهورة ويشمىز بأضطراب في استقلاب النحاس الذي يتراكم في الكبد والدماغ، إن العيب الوراثي يتمثل في طفرة في مورثة الأتيار ناقل النحاس.

لقد تبين أن الآلية في تطور المرض تمود إلى فشل الكبد في إفراز معقد النحاس - سيرلوبيلاسمين إلى المصل مما يسبب تراكمه في الخلايا الكبدية، إن انخفاض السيرلوبيلاسمين (وهو البروتين الرابط للنحاس) يدل على التشخيص كما يؤكد بإظهار النحاس في خزعة الكبد الملونة بطرق خاصة.

يؤدي تراكم النحاس في الكبد إلى التهاب كبد مزمن وتشمع الكبد، بينما يؤدي تراكمه في الدماغ عادة إلى اضطرابات نفسية وحركية. كذلك يتراكم النحاس في القرنية مسبباً ما يعرف باسم حلقة كايروز- هليشر (الشكل ٥-٢٨).



(شكل: ٥-٢٨)

حلقة كايروز هليشر

## (c) عوز ألفا ١ أنتي تريسين

سبب هام لالتهاب الكبد المزمن، كما أنه مسؤول عن تطور أحد أشكال النفاخ الرئوي.

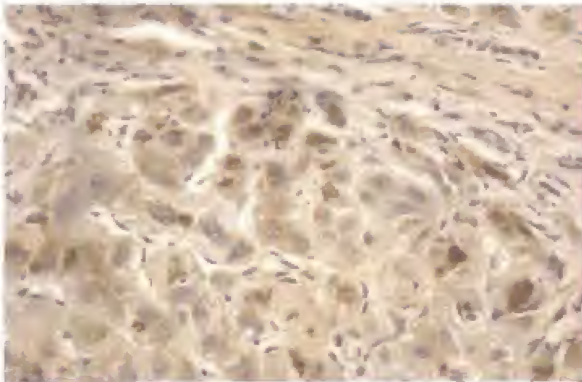
إن الأشخاص المصابين يشلون في إفراز الأنتي تريسين - ألفا ١ وهو مثبط للبروتياز.

مورثياً يمكن تمييز نمطين للمرض، فالمورثة الطبيعية يرمز لها بـ **PiMM** أما النمط **PiZM** فهو نمط متخالف الأمشاج وهو يحمل بعض الخطورة لتطور النفاخ الرئوي خاصة عند المدخنين، أما النمط **PiZZ** فهو يحمل خطراً أكيداً لتطور النفاخ والداء الكبدي (**Z** ترمز لمورثة معيبة).

قد يتظاهر المرض عند الرضع على شكل التهاب كبد، وهو ما ليس بالآمر المحتم، فقد يتظاهر المرض بعد البلوغ على شكل اضطراب وظائف الكبد أو التشمع.

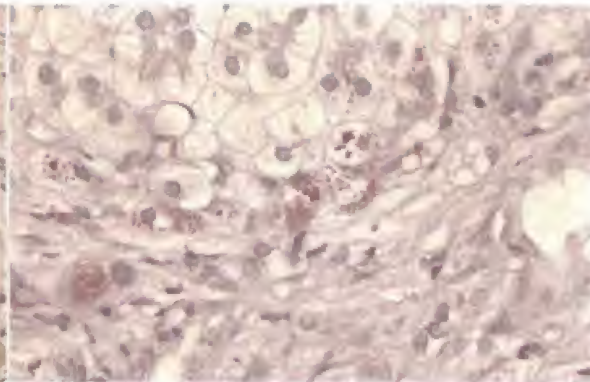
المظاهر النسيجية في الكبد موضحة في الشكل (٥ - ٢٩ أ + ب).

أمراض الكبد  
والبنكرياس



(الشكل: ٥-٢٩-ب)

تلوين البيروكسيداز المناعي  
يظهر أنتي تريسين ألفا ١ في الخلايا باستعمال  
أضداد أنتي تريسين ألفا ١



(الشكل: ٥-٢٩-أ)

عوز ألفا ١ أنتي تريسين - الكبد  
**PAS** تظهر تراكم أنتي تريسين ألفا ١ في الخلايا الكبدية  
على شكل كريات



## تشمع الكبد

### ❖ التعريف:

إن استبدال البنية الهندسية الطبيعية للكبد بعقيدات من الخلايا المتجددة المفصولة بنسيج ليفي هو ما يطلق عليه بتشمع الكبد.

### ❖ الأمراض:

تشمع الكبد هو حالة غير قابلة للتراجع وهو يعتبر مرحلة نهائية للعديد من الأمراض. فهو يتلو حالة مخربة مزمنة للخلايا الكبدية مع استجابة التهابية مزمنة محرضة للتليف ومن ثم عودة تجدد الخلايا الكبدية على شكل عقيدات. إن التليف ينجم عن عوامل النمو التي تحررها الخلايا الالتهابية وخلايا كويفر (البالعات في الكبد)، حيث تكون الخلايا شبيهة صانعات الليف العضلية وهي مشتقة من خلايا إيتو المخزنة للشحم مسؤولة عن إفراز الكولاجين. أما عقيدات التجدد فهي تتشكل ضمن إطار القدرة الطبيعية للخلايا الكبدية على الانقسام والتجدد استجابة للأذية

### ❖ الأسباب:

إن الأسباب المؤدية إلى تشمع الكبد ملخصة في الجدول التالي:

شائعة:	الداء الكبدى الكحولى
	مجهول السبب
أقل شيوعاً:	التهاب الكبد المزمن الفيروسي C , B
	التهاب الكبد المناعى الذاتى.
	التشمع الصفراوى البدئى
	الانسداد الصفراوى المزمن
	الداء الليفي الكيسي
نادر ولكن يمكن علاجه:	داء الصباغ الدموي
	داء ويلسون
نادر جداً:	الغالاكتوزيميا
	عوز ألفا ١ أنتي تريبسين

### جدول: أسباب تشمع الكبد

عيانياً: يمكن تمييز شكلين من تشمع الكبد: (الشكل ٥-٢٠):

- صغير العقيدات: عقيدات صغيرة لا تتجاوز ٣ ملم.

- كبير العقيدات: عقيدات أكبر من ٢ ملم وحتى ٢ سم.



(الشكل: ٥-٢٠ ب)

تشمع الكبد سطح القطع: لاحظ عقيدات التجدد والنسيج الليفي



(الشكل: ٥-٢٠ أ)

تشمع الكبد مظهر عياني للكبد المتشمع

### ❖ المظاهر النسيجية:

وهي موضحة في الشكل (٢١-٥) (٢١-٥).

### ❖ التشمع الصفراوي البدئي:

مرض يتميز بتخرب مزمن للأقنية الصفراوية داخل الكبد، وهو يشاهد أكثر عند النساء وهو سبب هام لتشمع الكبد عند النساء غير الكحوليات بعد عمر الخمسين.

يمتاز المرض بتطور بطيء، حيث يشكو المرضى في البدء من حكة مع فرط بيلوربين الدم بسبب تخرب الأقنية الصفراوية، بينما يحتاج تطور التشمع إلى عدة سنوات.

مخبرياً يلاحظ ارتفاع كبير في الفوسفاتاز القلوية (وهو مشعر لاضطرابات الأقنية الصفراوية) مع وظائف كبدية طبيعية غالباً أو مرتفعة قليلاً وارتفاع في البيلوربين، والأهم: إيجابية أضداد المتقدرات وارتفاع IgM المصل. إن الأمراض لا تزال غير معروفة بدقة رغم الظواهر المناعية.

تفيد خزعة الكبد في تقييم تطور المرض، حيث يشاهد في المراحل الباكرة انسداد في الأقنية الصفراوية مع تشكل حبيومات صغيرة كما يشاهد ارتشاح لمفاوي في المسافات البائية وتخر للخلايا الكبدية المجاورة.

مع تقدم المرض يلاحظ التليف وتكاثر الأقنية الصفراوية الصغيرة.

المرحلة النهائية للمرض هي تشمع الكبد.

### ❖ التهاب الطرق الصفراوية المصلب PSC

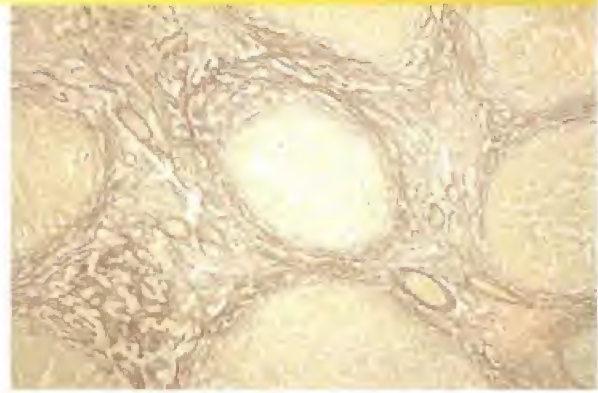
مرض مجهول السبب يسبب برفاناً انسدادياً مترياً، ويمتاز بالتهاب مزمن وتليف في الأقنية الصفراوية.

هذا المرض يصيب الذكور الشبان أكثر وقد لوحظ ترافقه مع الداء المعوي الالتهابي وخاصة التهاب الكولون التقرحي. يلاحظ في المرض غياب المظاهر المناعية المشاهدة في التشمع الصفراوي البدئي.

المرض يشمل كلا الأقنية داخل وخارج الكبد، وهو ما يمكن إثباته باستخدام التصوير الراجع للأقنية الصفراوية

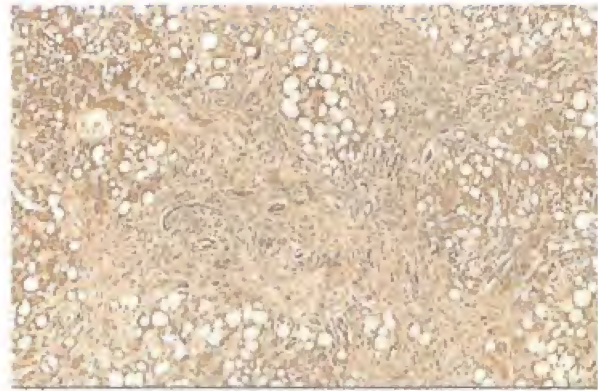
ERCP

نسيجياً يلاحظ التهاب وتليف متراكم حول الأقنية الصفراوية المتوسطة مع استبدال الأقنية الصفراوية الصغيرة في المسافات البائية بنديبات كولاجينية (الشكل ٢٣-٥).



(الشكل: ٢١-٥)

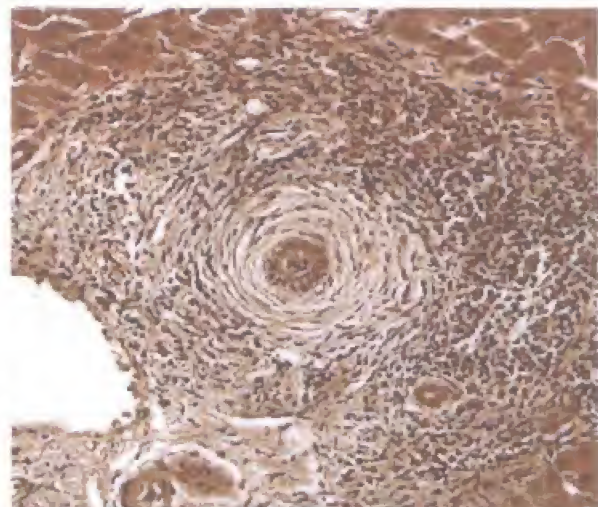
تلاحظ عقيدات الخلايا الكبدية المملوءة بالاصفر في هذا التحضير، وهي تنفصل عن بعضها بحزم من نسيج كولاجين (أحمر) الأقنية الصفراوية والأوعية البائية تشاهد ضمن الحواجز الليفية، يلاحظ وجود وريد مركزي في بعض العقيدات وعدم وجوده في الأخرى، هذه البنية الرعائية المشوشة تؤدي إلى فرط تورث وريد الباب



(الشكل: ٢٢-٥)

تشمع الكبد التالي لتناول الكحول وهو يمتاز بتشمع الخلايا الكبدية

أمراض الكبد  
والبنكرياس



(الشكل: ٢٣-٥)

التهاب الطرق الصفراوية

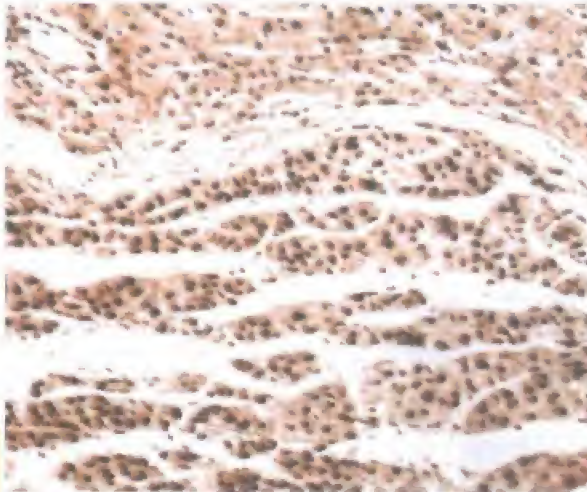
المصلب: لاحظ إحاطة الأقنية الكبدية بتليف متراكم مع علامات الإلتهاب المزمن





(الشكل ٥-٢٤)

كبد مصطب يتقائل ورمية عديدة المنشأ من سرطان الثدي.



(الشكل ٥-٢٥)

سرطان الخلايا الكبدية

حبال من الخلايا الكبدية الخبيثة، الكثير منها ذو نواة كبيرة مفرطة الكروماتين وبعضها ذو نواة طبيعية المظهر إن الخلايا تسيل للانتظام في حبال شبيهة بتلك التي تشكلها الخلايا الطبيعية أعلى الصورة



(الشكل ٥-٢٦)

سرطان الطرق الصفراوية

تكثر أكتية صفراوية علاقة لا نمولوجية ذات خلايا أسطوانية مفرطة كروماتين النوى. تلاحظ خلايا ورمية ضمن النسيج الليفي

## أورام الكبد

### ❖ الأورام الانتقالية:

تعتبر الأورام الانتقالية إلى الكبد أشيع الخبايا فيه، حيث يحدث الانتقال عبر الجريان الدموي سواء وريد الباب في حالة خبايا السبيل الهضمي، أو الشريان الكبدي للأورام الأخرى من الرئة والثدي والمعدة والعظام.

أيضا أورام الجهاز اللمفاوي - الشيكى البطاني تصيب الكبد كاللمفومات والايضاضات.

الكبد المصاب بالنقائل الورمية يبدو متضخماً معقداً. (الشكل ٥-٢٤).

### ❖ سرطان الخلية الكبدية HCC:

أهم العوامل المؤهبة لتطور سرطان الخلية الكبدية البدئي هو تشمع الكبد (بغض النظر عن سببه) والتهاب الكبد B المزمن، وبعض الديدانات الفطرية الملوثة للطعام كالرشاشيات الصفراء في بعض البلدان الاستوائية.

من العلامات المخبرية المميزة هو ارتفاع ألفا فيتوبروتين المصل في بعض الحالات.

المظاهر النسيجية موضحة في الشكل (٥-٢٥).

### ❖ سرطان الطرق الصفراوية:

أورام تنشأ من ظهارة الأكتية الصفراوية داخل الكبد. ويؤهب لها الأمراض الالتهابية المزمنة للشجرة الصفراوية وخاصة التهاب الطرق الصفراوية المصلب. (الشكل ٥-٢٦).

هذه الأورام سيئة الإنذار للغاية.

### ❖ الأورام السليمة في الكبد:

العديد من هذه الأورام هي أورام عابية أكثر منها أورام حقيقية، أشيع هذه الأورام:

- الأورام الغدية السليمة: وهي أورام حقيقية على شكل عقيدات محددة بوضوح قد يصل حجمها حتى ٢٠ سم. يلاحظ حدوثها عند النساء متناولات مانعات الحمل الفموية. نسيجياً يلاحظ تشابه مع النسيج الكبدي الطبيعي دون وجود بنى بائية.
- الأورام الغدية للأكتية الصفراوية: وهي شائعة وهي أورام عابية وتتألف من أكتية صفراوية شاذة ضمن لحمية ضامة.
- الأورام الوعائية: شائعة وتظهر كأفات قائمة تحت المحفظة وهي مؤلفة من أكتية وعائية ضمن لحمية ضامة.

## ثانياً - أمراض المرارة والطرق الصفراوية خارج الكبد

### ❖ الحصيات المرارية:

الحصيات في المرارة والطرق الصفراوية هي أشيع الآفات في الشجرة الصفراوية، وهي عادة ما تتألف من نسب متفاوتة من الكولسترول و أملاح الكلس (فوسفات، كربونات) والبيروبين (بيوروبينات الكالسيوم).

يمكن تمييز نمطين من الحصيات حسب المكون ذي النسبة العظمى:

حصيات الكولسترول (وهي الأشيع) الشكل (٢٧-٥).

والحصيات البيوروبينية (السوداء أو الصبغية) الشكل (٢٨-٥).

❖ **حصيات الكولسترول:** وهي تشيع عند النساء وغالباً لا عرضية، تتشكل هذه الحصيات عندما تشبع الصفراء بالكولسترول وبالتالي تصبح كمية الأملاح الصفراوية غير كافية لإبقاء الكولسترول في شكله المنحل. وعوامل الخطورة الأساسية تشمل:

+ نقص الحموض الصفراوية في الصفراء بسبب الأستروجين أو سوء امتصاص الأملاح الصفراوية (داء كرون، الداء الليفي الكيسي).

+ ارتفاع كولسترول الصفراء بسبب البدانة وعند الإناث.

❖ **الحصيات البيوروبينية (السوداء):** وهي مؤلفة بشكل خاص من بيوروبينات الكالسيوم مع نسب قليلة من المكونات الأخرى.

تتشكل هذه الحصيات عند ازدياد إفراز الكبد للبيوروبين وذلك عند المرضى المصابين بأفات الدم الانحلالية (فقر الدم كروي الخلايا). كذلك تشاهد عند المصابين بتشمع الكبد واستئصال الفئاضلي بآلية مجهولة.

### ❖ الداء الكولسترولي في المرارة:

يحدث عندما ترتفع المنطقة تحت المخاطية بالبالعات المحملة بالكولسترول (الشكل ٢٩-٥).

هذه الحالة تترافق مع تطور حصيات الكولسترول، ومؤهباتها هي الحالات التي تنقص فيها حلوية الكولسترول في الصفراء.

(الشكل ٢٩-٥)

**Cholesterolosis** الداء الكولسترولي في المرارة

المقطع الملون بالسودان يظهر الترسبات الشحمية أسفل الغشاء القاعدي، هذه الترسبات تظهر هنا بلون أرجواني قاتم



(الشكل: ٢٧-٥)

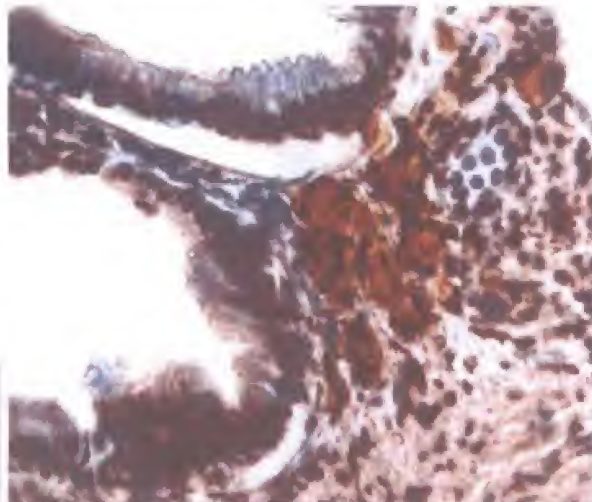
حصيات كولسترولية

حصيات ملونة بقراوح حجمها بين ٠.٥ - ٣ سم وهي مؤلفة من الكولسترول بنسبة تزيد على ٧٥٪ مع نسبة أقل من المكونات الأخرى



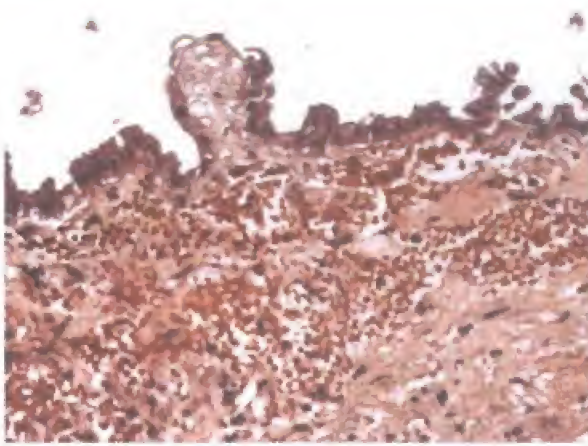
(الشكل: ٢٨-٥)

حصيات بيوروبينية



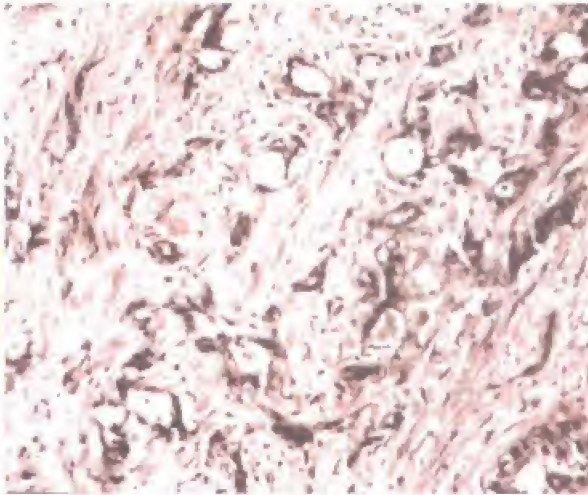
أمراض الكبد  
والبنكرياس





(الشكل: ٤٠-٥)

التهاب المرارة الحاد (مع تحصي مراري)  
لاحظ الجدار النازف للمرارة والمرتشح بالكريات البيض، لاحظ تقرحات المخاطية  
والتليف المعتدل في المناطق تحت المخاطية



(الشكل: ٤١-٥)

سرطان غدية في المرارة  
الورم ينشأ على حساب الظهارة المرارية ويرتشح في الجدار، تلاحظ عناصر غدية  
غير منتظمة وخلايا مفرزة للمخاط

## ❖ التهابات المرارة:

تعتبر الحصيات المرارية المؤهب الأساسي لالتهاب المرارة سواء الحاد أو المزمن، حيث تسبب الحصيات انسداد القناة المرارية ويترسب التهاب بالتأثير الكيميائي للصفراء المركزة في المرارة، ومن ثم يتطور الخمج الجرثومي الثانوي بجراثيم معوية غالباً كالإشريكية الكولونية.

الالتهاب الحاد يتميز بألم في المراق الأيمن، حيث تكون المرارة متضخمة ومحتقنة ومتوذمة، ويشاهد نسيجياً التهاب حاد في الجدار مع تقرحات بؤرية ومتوذمة، ويشاهد نسيجياً التهاب حاد في الجدار مع تقرحات بؤرية (الشكل: ٤٠-٥).

أما الالتهاب المزمن فيحدث فيه تسمك وتليف للجدار مع رشاحة التهابية لمفاوية في المخاطية وما تحتها.

الأمراضية في التهاب المرارة المزمن متعددة العوامل حيث يمكن تمييز مجموعة يطلق عليها اعتلال المرارة الانسدادي حيث لم يمكن نسيجياً إثبات وجود آلية التهابية بل تليف وتسمك في العضلات. أما التهاب المرارة المزمن الحقيقي فهو يتميز بتبدلات التهابية مزمنة.

إن تطور المرض يرتبط بشذوذات في قلوصلية المرارة بسبب وجود الحصيات مع الأذية الكيميائية الصفراوية للمخاطية.

## ❖ سرطان المرارة:

تعتبر الحصيات المرارية والتهاب المرارة المزمن أهم أسباب سرطان المرارة الذي يكثر عند النساء المسنات. معظم الأورام تتوضع في قاع المرارة وهي نسيجياً مؤلفة من سرطانات غدية معتدلة التمايز. (الشكل: ٤١-٥). الإنذار سيئ للغاية (٥ ٪ شفاء لمدة خمس سنوات).

## ثالثاً - أمراض البنكرياس (المعكلة)

سوف نقتصر هنا على دراسة أمراض القسم ذو الإفراز الخارجي للبنكرياس.

## ❖ التهاب البنكرياس الحاد:

حالة تمتاز بألم بطني حاد حيث تطور التهاب حاد وتلتهل في البنكرياس مع تحرر الأنزيمات الهاضمة التي تسبب تلتهلاً شديداً أنزيمياً وخاصة ما يعرف بالنخرات الشحمية.

المؤهبات: تشمل الحصيات المرارية، والكحولية وشرط كلس الدم وبعض الأدوية (التيازيدات)، والعمليات الجراحية، وشرط شحوم الدم.

مخبرياً يلاحظ ارتفاع أميلاز المصل مع هبوط في الألبومين والكلس وأحياناً ارتفاعاً في السكر والفوسفاتاز القلوية والبيلوربين.

عيائياً: يمكن تمييز نمطين أساسيين: النمط النزفي (الشكل ٤٢-٥ أ) والنمط النخري (الشكل ٤٢-٥ ب).  
نسيجياً يلاحظ يؤر النخر الشحمي مع الارتكاس التهابي (الشكل ٤٢-٥ ج).



(الشكل: ٤٢-٥ ب) ↑↑

التهاب البنكرياس الحاد النخري:

انزيمات الليباز تسبب تطور يؤر النخر الشحمي: يقع بيشاء بقطر ٠.٥ سم في  
الشحم المساريقي وخلف البريتوان

(الشكل: ٤٢-٥ ج) →

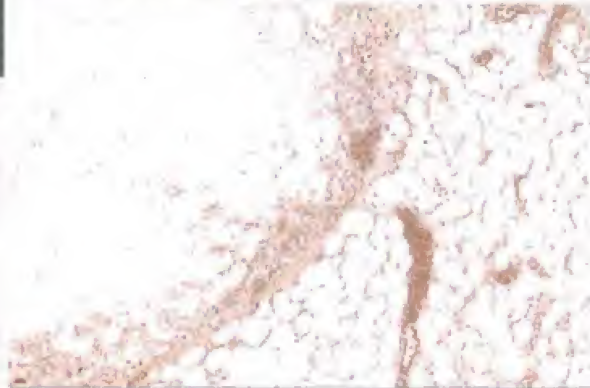
التهاب البنكرياس الحاد:  
نخرات شحمية مع ارتكاس التهابي



(الشكل: ٤٢-٥ أ) ↑↑

التهاب البنكرياس الحاد النزفي

البنكرياس متورم وتلفه، مع نخر في النسيج البنكرياسي



## أمراض الكبد والبنكرياس

### ❖ التهاب البنكرياس المزمن:

يتميز التهاب البنكرياس المزمن بعدة آليات إمراضية:

استمرار الالتهاب المزمن، التدبب الليفي، ضياع البارانشيم البنكرياسي الطبيعي، تضيق أو توسع البنى القنوات مع تشكل حصيات بنكرياسية.

الأسباب المحتملة عديدة: وأهمها تناول الكحول المزمن، إضافة إلى حالات مجهولة السبب تترافق بأمراض وعائية محيطية، وأسباب نادرة كالداء الليفي الكيسي.

من المعتقد أن الحصيات المرارية لا تلعب دوراً هاماً في التهاب الكبد البنكرياسي المزمن كما هو الحال في الالتهاب الحاد. الاختلالات الممكنة هي تطور سوء الامتصاص والداء السكري بسبب تخرب المتن البنكرياسي.

المظاهر العيانية موضحة في الشكل (٤٣-٥).



(الشكل: ٤٣-٥)

التهاب البنكرياس المزمن

لاحظ ضمور البنكرياس وتليفه مع وجود الأكتنية المتوسعة، ولاحظ أيضاً الالتصاق مع الغفج



## ❖ أورام البنكرياس

■ الأورام السليمة في البنكرياس نادرة وأغلبها الأورام الغدية الكيسية.

■ سرطان البنكرياس:

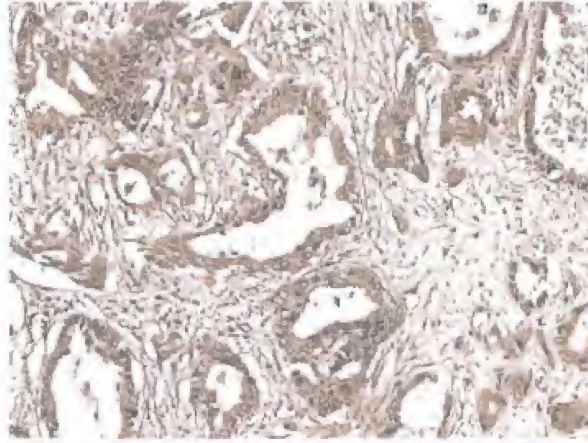
أحد أكثر السرطانات إماتة، ولم يكن تحديد عوامل مؤهبة باستثناء التدخين، ولكن افترض وجود عوامل غذائية وكيميائية مسرطنة، كما لوحظ ارتفاع نسبة الإصابة عند النساء السكريات.

معظم هذه الأورام هي أورام غدية وهي تشاهد في مناطق مختلفة من البنكرياس وأشيعها هو رأس البنكرياس (٦٠%) يليه الجسم والذيل (١٠%) مع نسبة ٢٠% للسرطان المعجم.

أورام رأس البنكرياس تتظاهر سريرياً على شكل يرقانات انسدادية بشكل مبكر نسبياً، وهي مؤلفة نسيجياً من سرطانات غدية معتدلة التمايز مع لحمة ليفية. (الشكل ٤٤-٥).

تنتشر هذه الأورام بعدة طرق خاصة الانتشار الموضعي، يليه اللمفاوي والدموي (إلى الكبد).

الإنذار سيئ للغاية (يموت معظم المرضى في خلال ٦ أشهر).



(الشكل: ٤٤-٥)

سرطان رأس البنكرياس

سرطان غدي معتدل التمايز مؤلف من مسافات غدية ضمن لحمة ليفية





## مقدمة

## ❖ الجهاز البولي - لمحة تشريحية:

- يمكن تقسيم الجهاز البولي إلى قسمين:
- ❖ السبيل البولي العلوي: ويتألف بشكل أساسي من الكلية وهي تقوم بعملية الرشح الفائض للدم لإزالة فضلات الاستقلاب وتشكيل البول، كما تلعب دوراً في الحفاظ على توازن الماء والشوارد. إن تضرر الوظيفة الكلوية يتظاهر على شكل اضطرابات استقلابية مختلفة، هذه المظاهر تعبر عن ما يسمى بالقصور الكلوي.
- ❖ السبيل البولي السفلي: ويتألف من الجهاز المفرغ الحويضي الكؤيسي، الحالبين، المثانة، الإحليل، وهو مسؤول عن جمع ونقل وتخزين وإفراغ البول.

## ❖ الكلية - لمحة نسيجية وفيزيولوجية:

- الوحدة الوظيفية الأساسية في الكلية هي الكليون Cnephron، الأجزاء الأساسية للكليون هي:
- ❖ الكبة الكلوية: وهي جهاز شعري وعائي متخصص، تتوضع ضمن ما يعرف بمحفظة بومان.
- ❖ الجهاز الأنبوبي: وهو مؤلف من عدة أقسام: الأنابيب القريبة، عروة هانلة، الأنابيب البعيدة
- ❖ الأنابيب الجامعة
- ❖ انبني الوعائية الصادرة والواردة.
- الوظائف الاستقلابية للكلية عديدة:
- ❖ فالكيب مسؤولة عن تصفية البول واستعادة البروتين والجزيئات الكبيرة إلى الدم، هذه الخاصية تتوضع في بنية وشحنة انشاء القاعدي للكبة حيث يؤدي تعديل هذه الشحنات إلى فقدان هذه الخاصية.
- ❖ الجهاز الأنبوبي مسؤول عن عود امتصاص السكاكر والحموض الأمينية كذلك عود امتصاص الماء بشكل انتقائي في الأنابيب الجامعة تحت تأثير هرمون الـ ADH، كذلك تتم عودة امتصاص الصوديوم والبوتاسيوم والكالسيوم والفسفات بشكل انتقائي.
- ❖ تفرز الكلية الأريثروبويتين وهو ضروري لتشكل الكريات الحمر في النقي.
- ❖ تفرز الكلية الرينين من الجهاز المجاور للرينين، وهو يفعل الأنجيوتنسين وبالتالي الألدوسترون ويرفع التوتر الشرياني.

## ❖ أمراض الكلية - الإلراضية:

- إن فعالية الكيب الكلوية تعتمد على تكامل بنيتها، بينما تعتمد فعالية الأنابيب الكلوية على الفعالية الاستقلابية للخلايا الظاهرة المحددة لها .

- لذلك فإن اضطراب الوظيفة الكلية يحدث في الأمراض التي تسبب تبديلاً في انتظام بنائها (أي أذية غشائها القاعدي، البطانة، الظهارة، الميزانشيم) أما اضطراب وظيفة الأنابيب فهو ناجم عن ضرر استقلابي للأنابيب (كنقص الأكسجة أو السموم).
- إن أي اضطراب في التروية الدموية سوف يسبب ضرراً لكل من الأنابيب والكبيبات الكلوية.
- عند حدوث اضطراب في أحد أجزاء النغرون، يلاحظ اضطرابات ثانوية في الأجزاء الأخرى بسبب التداخل الوظيفي والنيوي.
- تملك الكلية قدرةً كبيراً من الاحتياطي الوظيفي، ولكن مع تطور الأذية التي تشمل عدداً كافياً من الكليونات يتجاوز القدرة المعاوضة للكليونات الباقية، يتطور القصور الكلوي.

### ❖ متلازمات القصور الكلوي:

القصور الكلوي قد يكون جزئياً أو تاماً، وفي هذا الإطار يمكن تمييز عدة متلازمات:

#### - المتلازمة الكلوية Nephrotic Syndrom:

- وهي نتيجة لاضطراب في الغشاء القاعدي الكبي أو المتن، حيث تفقد الكلية القدرة على منع رشح البروتينات من الدم، مما يقود لفقد كميات كبيرة من البروتين في البول وخاصة الألبومين (يتجاوز ٥٠ مغ لكل كغ من وزن الجسم) وهو ما يسبب وذمات وتآهب للأخماج، وكذلك الخثرات، وفرط شحوم الدم.

#### - متلازمة التهاب الكلى Nephritic syndrome:

- وهي نتيجة لاضطراب البنى الكلية بما يشمل تكاثراً خلوياً ارتكاسياً، وهو ما يسبب نقص جريان الدم عبر الكبي وتسرب الكريات الحمر عبر الكبي واحتباس فضلات الاستقلاب، الحال هذا يعبر عنه سريرياً بثالوث: شح البول، البيلة الدموية، الأزوتمية. كذلك تترافق الحالة مع فرط الضغط الشرياني بسبب تفعيل جهاز الرينين - أنجيوتانسين.

#### - القصور الكلوي الحاد Acute Renal Failure:

- وهو بعكس الحالتين السابقتين شكل من القصور التام، حيث تتوقف غالبية الكليونات عن العمل بشكل مفاجئ. يتظاهر هذا باضطراب في توازن السوائل والشوارد مع انقطاع في البول حيث يشاهد ارتفاع البوتاسيوم مع الحمض الاستقلابي. غالباً ما يكون القصور الكلوي الحاد قابلاً للتراجع، وأسبابه تتضمن حالات الصدمة الدورانية والأسباب السمية و التهابات الكبي والكلى.

#### - القصور الكلوي المزمن Chronic renal Failure:

- هو نتيجة نهائية للعديد من الأمراض التي تسبب تخريراً متريجياً للنفرونات على مر الزمن، ويشكل غير قابل للعودة وهو يتميز بعدد من المظاهر السريرية الخطيرة والمهددة للحياة.

## أولاً - أمراض الكلية الوعائية

- إن التبدلات الكلوية في سياق ارتفاع التوتر الشرياني، وتضييق الشريان الكلوي قد توثقت في باب الأمراض الوعائية.

### ❖ احتشاء الكلية:

- السبب الأشيع لاحتشاء الكلية هو مرور صمة عبر فروع الشرايين الكلوية عقب احتشاء القلب والصمات المنطلقة من الأذين الأيسر المصاب بالرجفان، والتخثرات الخثرية على الصمامات الأبهرية والتاجية.
- بعض الأمراض كالتهاب الشرايين العديد وارتفاع الضغط الشرياني الخبيث وفرطية هينوخ - شونلاين تسبب احتشاءات صغيرة متعددة





(الشكل: ١-٦)

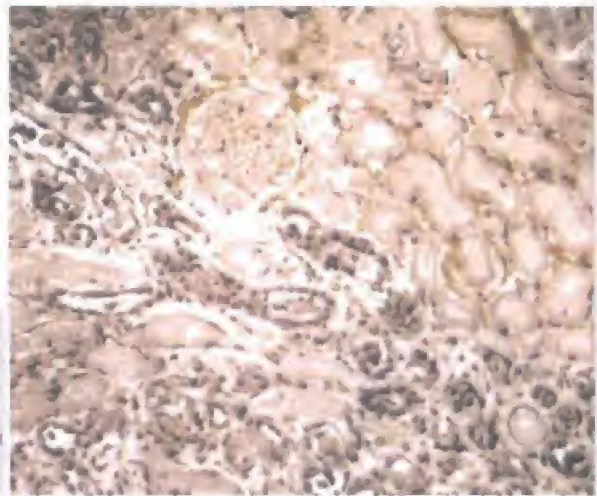
احتشاء كلوي حديث - مظهر عياني

السبب الأشيع للاحتشاء الكلوي هو الصدمات المنطقة عقب احتشاء القلب والصدمات المنطقة من الأنين الأيسر المصاب بالرجلان، والتبذات الفخرية على الصمامات الأبهريه والتاجية

(الشكل: ٢-٦)

→ احتشاء كلوي - مظهر نسيجي

يتميز احتشاء الكلية بكونه من النوع الأبيض بسبب التروية الانتهاثية للكلية، وتبدو المنطقة المحتشية باهتة حيث يلاحظ (أشباح) الكيب والأنابيب المحتشية كما تشاهد رشاحة لكثيرات النوى ونزفا محيطيا يوصل منطقة التنخر عن النسيج الطبيعي



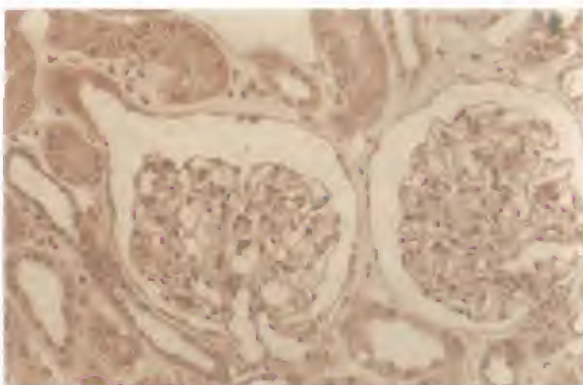
## ❖ النخرة الأنبوبية الحادة:

تشاهد في الحالات المترافقة مع هبوط شديد في الضغط (صدمة نقص الحجم والانسمام الحملي)، حيث يكون التنخر محصوراً بالقشر الكلوي وهو ما يتسبب بحالة قصور كلوي حاد.

## ثانياً - أمراض الكيب الكلوية

### ١. التهاب كبيبات الكلى:

- الكيب الكلوية هي جزء فائق التخصص من الجهاز الدوراني، وهي مسؤولة عن عملية الرشح وهي الخطوة الأولى في تشكيل البول.
- إن أذية الكيب الكلوية تشاهد في سياق آفات عدة منها الومائي ومنها المناعي ومنها الاستقلابي.
- إن مصطلح التهاب كبيبات الكلى Glomerulonephritis يستعمل لوصف مجموعة من الأمراض تشترك باثولوجياً في اضطراب في بنية الكيب الكلوية، مع أنه ليس من الضرورة وجود تبدلات النهائية كما يدل الاسم.



(الشكل: ٣-٦)

كبة كلوية طبيعية

- تختلف درجة الأذية وديمومتها من شكل لآخر، وإن فهم النموذج النسيجي للأذية أساسي لفهم المرض، لذلك يمكن وصف مجموعة محددة من الاستجابات النسيجية لأذية الكبد وهي:
- ١- تكاثر الخلايا البطانية: وهو ما يسبب انسداد لمعة الشعريات وينقص الرشح الكبدي مما يقود لشح البول والأزوتيمية.
- ٢- تكاثر الخلايا المثنية: وهو ما يؤدي في حال استمراره إلى تصلب الكبة واندداد لمعة الشعريات.
- ٣- تسمك الغشاء القاعدي: بسبب ترسب مواد غير طبيعية كالمعقدات المناعية أو اصطناع مواد جديدة في الغشاء القاعدي.
- ٤- تنخر جدار الكبة: وهو ما يشاهد في حالات التهاب الأوعية النخري وارتفاع الضغط الشرياني الخبيث.
- ٥- تشكل الأهلة: وهو استجابة هامة للأذية الكبية الشعرية الشديدة حيث تتكاثر الخلايا الظهارية في محفظة بومان، وهو دليل على إنذار سيئ وحالة متقدمة.

■ ليس بالضرورة أن تصيب الآفة الكبية جميع الكبد بدرجة واحدة، بل يمكن تمييز عدة نماذج من الآفة الكبية:

- ❖ الشامل: ويشمل جميع الكبد وينفس الشكل.
- ❖ القشري: يشمل جزءاً من الكبة والأجزاء الأخرى سليمة.
- ❖ معمم: يشمل جميع الكبد في كلا الكليتين.
- ❖ بؤري: يشمل قسماً من مجموع الكبد، بينما كبد أخرى سليمة.
- تلعب الآلية المناعية دوراً هاماً في العديد من التهابات كبيبات الكلى، حيث يشمل ذلك عدة آليات:
- ❖ المعقدات المناعية الجوالّة: وهي النموذج الأشيع، حيث تترسب معقدات مناعية (قد تكون مجهولة أو معلومة المصدر) في الغشاء القاعدي أو اللحمية المتوسطة مما يثير ارتكاساً وتكاثراً خلوياً وتسمكاً في الغشاء.
- ❖ احتجاز المستضدات الجوالّة: حيث تحتجز مستضدات في الكبد ومن ثم ترتبط بها الأضداد، وهو ما يشاهد في الذأب الحمامي المجموعي والتهاب الكبد B، فتتشكل معقدات مناعية تثير الأذية الكبية.
- ❖ الأذية الموجهة للغشاء القاعدي: كما في متلازمة غود- باستور حيث تهاجم أضداد ذاتية مكونا للغشاء القاعدي (الكولاجين نمط IV).

أمراض الكلية  
والجهاز البولي

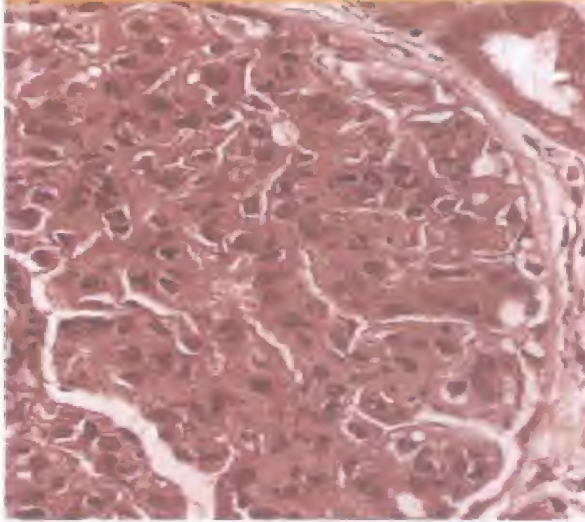
- في بعض الحالات يؤدي تفعيل المتممة إلى جذب العدلات وتفعيل جهاز التخرثر.
- إن الدراسة المناعية النسيجية أصبحت جزءاً هاماً لتقييم الآفات الكبية.
- ترتبط المظاهر السريرية لالتهاب الكبد والكلية بشكل وثيق بالمظاهر النسيجية:
- فالتبدلات البنيوية في الغشاء القاعدي (التسمك) أو ترسب مواد في المتوسطة تسبب ضياع كبير في البروتين بسبب تبدل الشحنة وهو ما يعادل سريريا المتلازمة الكلوية NEPHROTIC.
- أما الأذية الكبية المترافقة مع تكاثر الخلايا البطانية أو المتوسطة فتترافق سريريا مع البيلة الدموية ومتلازمة التهاب الكلوة NEPHRITIC.
- أما تضايف كلا الأذيتين فينظاها سريريا بمتلازمة مختلطة.
- في حال تطور الأذية بسرعة كبيرة يتطور سريريا القصور الكلوي الحاد.
- مع استمرار الأذية تتصلب الكبد ويتطور القصور الكلوي المزمن.

#### ■ التهاب كبيبات الكلى - الأنماط الأساسية:

##### ■ التهاب كبيبات الكلى الحاد التكاثري Acute proliferative Glomeronephritis:

- وهو إصابة شاملة معممة تنجم عن ترسب معقدات مناعية في الكبد تاليا لخمج بالمعديات غالباً وإن كانت أخصام أخرى فيروسية وطفيلية قد تسببه.
- يتظاهر المرض سريريا بمتلازمة التهاب الكلوة عند الأطفال بعد أسبوعين من الخمج المعدي ويظهر الومضان المناعي ترسبات حبيبية من IgG، C3 في الغشاء القاعدي واللحمية المتوسطة.
- معظم الحالات تشفى تلقائياً وإن كانت نسبة صغيرة تتطور بشكل سريع نحو القصور الكلوي وتشكل الأهلة.





(الشكل: ٦-٤)

التهاب كبيبات الكلى الحد التكاثري

لاحظ فرط الخلية في الكبة بسبب تكثر الخلايا البطانية والمتوسطة  
لاحظ انسداد لمعة الشعيرات بالتكاثرات الخلية المعقدات المناعية  
تشاهد بالومضان المناعي فقط.

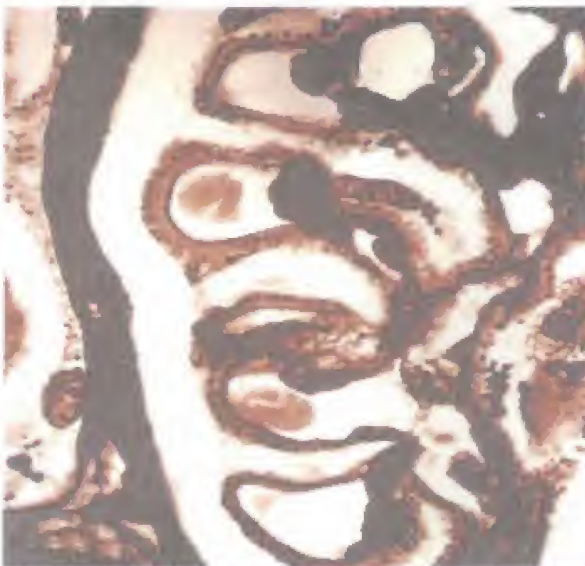
نسيجياً يلاحظ ما يلي: (الشكل ٦-٤).

- ❖ تكاثر الخلايا البطانية مما يسبب انسداد لمعة الشعيرات مع نقص الرشح الكبي، وارتفاع الضغط الشرياني.
- ❖ معقدات مناعية في الغشاء القاعدي.
- ❖ تواجد العدلات في الشعيرات.
- ❖ تكاثر معتدل لخلايا المتوسطة.

#### التهاب كبيبات الكلى الغشائي

#### Membranous glomerulonephritis

- يتميز بوجود معقدات مناعية في الغشاء القاعدي، وهو من النمط المعمم الشامل.
- يتظاهر المرض سريرياً على شكل متلازمة نفروية عند البالغين، وهو في ٨٠ ٪ من الحالات مجهول السبب بينما يمكن في ٢٠ ٪ من الحالات إيجاد سبب لتطور المعقدات المناعية، حيث تشمل الأسباب المحتملة: التهاب الكبد B الإفرنجي، أدوية كأملح الذهب والبنسلامين والكابتوبريل، الذأب الحمامي، سرطان الرئة والمفوما.
- أمراضية التهاب كبيبات الكلى الغشائي تتميز بتشكل المعقدات المناعية ضمن الكبة حيث لا تشاهد هذه المعقدات في المصل، كما لا يلاحظ تفعيل المتممة أو استجابة التهابية.
- يمر المرض بثلاثة مراحل إمرضية:
  - ❖ ترسب المعقدات المناعية في الغشاء القاعدي.
  - ❖ تكون مواد جديدة في الغشاء القاعدي حول المعقدات المناعية.
  - ❖ اختفاء المعقدات المناعية تاركة الغشاء القاعدي المتمسك.
- يصبح الغشاء القاعدي نفوذاً للبروتينات (متلازمة كلائية) ومع الوقت يتطور ازدياد في اللحمة المتوسطة وتسمك الغشاء مما يسبب استحالة هياينية في الكبة ويقود للفصور الكلوي المزمن (الشكل ٦-٥ أ + ب).



(الشكل: ٦-٥ ب)

التهاب كبيبات الكلى الغشائي معفر ملون بأملح الفضة يظهر اللحمة المتوسطة والغشاء القاعدي، لاحظ ترسب مواد جديدة حول المعقدات المناعية



(الشكل: ٦-٥ أ)

التهاب كبيبات الكلى الغشائي  
صورة بالمجهز الإلكتروني تظهر الغشاء القاعدي المتمسك بالمعقدات المناعية



### ■ التهاب كبيبات الكلى الغشائي التكاثري MPGN (الشكل ٦-٦):

وهو نموذج من الاستجابة الكبية لاضطرابات المتممة، وهو مجهول السبب في معظم الحالات وإن لوحظ ترافقه أحياناً مع آفات مثل الذأب الحمامي والتهاب الشغاف الجرثومي والملاريا.

ويمكن تمييز نمطين من المرض اعتماداً على المظاهر السريرية والإمراضية:

- النمط الأول **MPGN I**: وهو يشكل ٩٠٪ من الحالات ويُشاهد عند الشبان، وفيه تُشاهد ترسبات من معقدات مناعية تحت البطانة مؤلفة من **IgM**، **IgG**، **C3**، مما يؤدي لتسمك الشعريات كذلك هيولى الخلايا المتوسطة بين الخلايا البطانية والغشاء القاعدي معطية مظهر سكة القطار. ويترافق المرض مع نقص مستويات **C3** في المصل بسبب استهلاك المتممة المفعلة.

- النمط الثاني **MPGN II**: ويشكل ١٠٪ من الحالات، ويصيب صغار البالغين، وفيه لا تُشاهد معقدات مناعية بل ترسبات كثيفة من **C3** في الغشاء القاعدي بسبب التنفيل الشاذ للمتممة. وقد اكتشف مؤخراً ما يسمى بعامل التنفيل **C3**، وهي أضداد تسمح العامل القالب **C3** بالاستمرار في عمله بشكل دائم (بشكل طبيعي يتم تنفيل **C3** لفترة قصيرة جداً) وهذا النمط الذي يعرف بداء الترسيبات الكثيفة ذو إنذار سيئ.

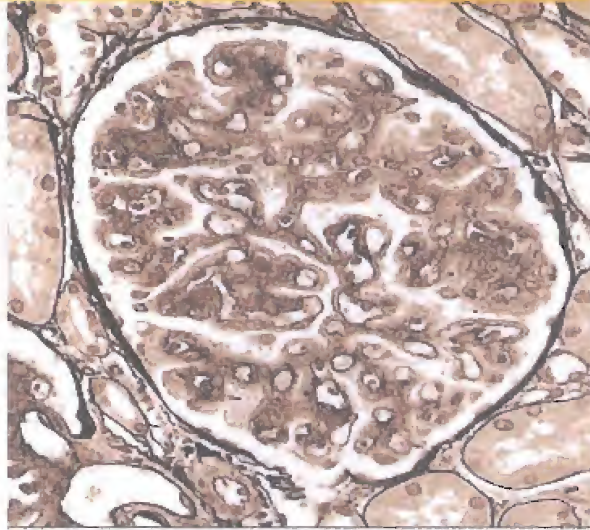
### ■ التهاب كبيبات الكلى القطعي البؤري **Focal segmental glomerulonephritis**:

- في هذه الحالة يلاحظ التكاثر الخلوي في جزء من الكبة الكلوية ويشمل جزءاً من مجموع الكيب وتبقى الأخرى سليمة. (الشكل ٦-٧ أ+ب).

- يتظاهر المرض سريرياً ببيلة دموية وبروتينية، ويمكن في بعض الحالات أن تتشكل الأهلة في الكيب.

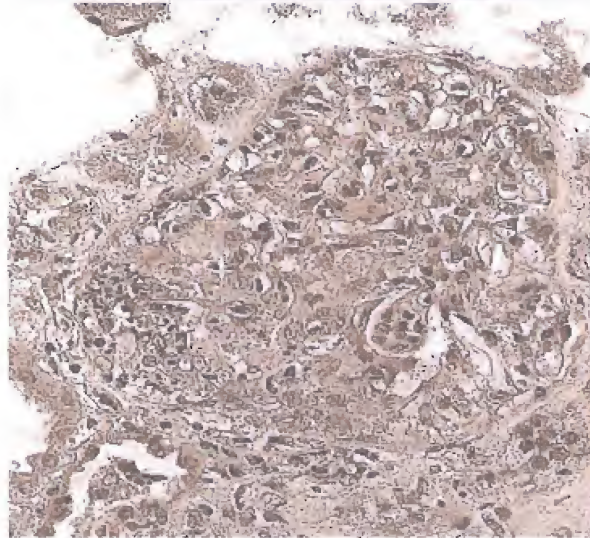
- يمكن لهذا المرض أن يكون بدئياً (ويشمل متلازمة غود باستور واعتلال الكيب بـ **IgA**) أو ثانوياً تالياً لالتهاب شغاف وأمراض النسيج الضام.

❖ داء برجر أو اعتلال الكيب بـ **IgA**: هو أشيع التهابات كبيبات الكلى عند البالغين، حيث يلاحظ تكاثر بؤري قطعي لخلايا الشعريات، بينما يظهر المجهر



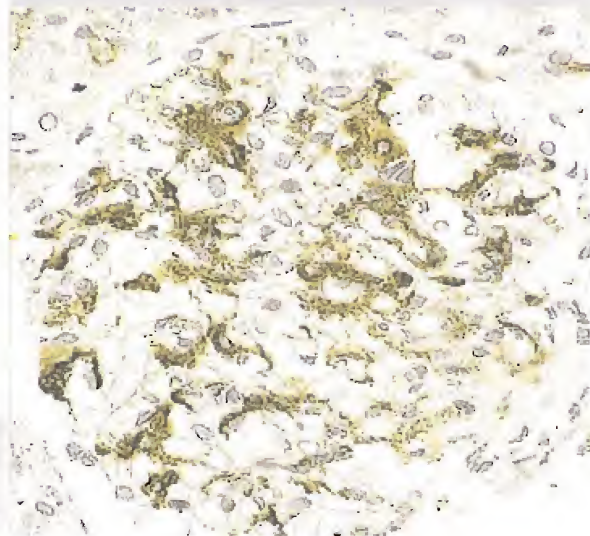
(الشكل ٦-٦)

التهاب كبيبات الكلى الغشائي التكاثري  
المظاهر الأساسية تشمل تكاثراً متوسطياً مع تسمك الغشاء القاعدي



(الشكل ٦-٧)

التهاب كبيبات الكلى القطعي البؤري  
أحد أجزاء الكبة طبيعي مع تكاثر خلوي في الأجزاء الأخرى



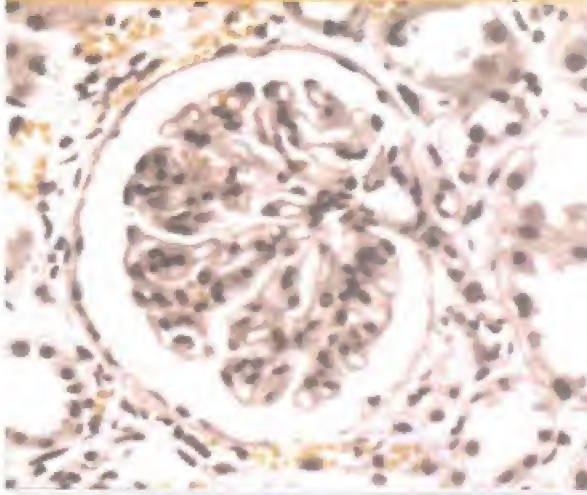
(الشكل ٦-٧ ب)

التهاب كبيبات الكلى القطعي البؤري

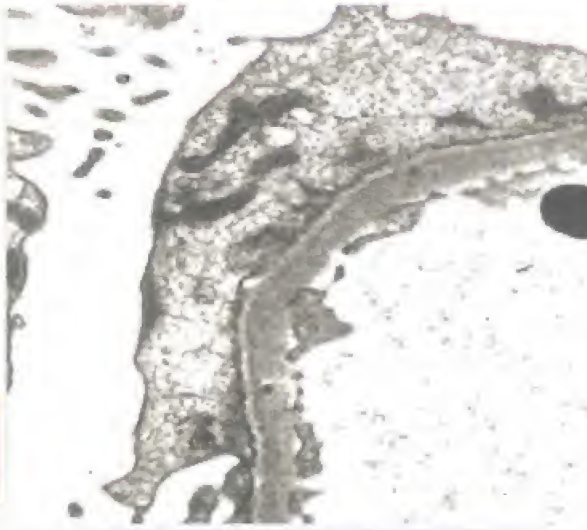
محض ملون بالبيروكسيداز المناعي: ترسب **IgA** في الميزانشيم يظهر بلون بني

أمراض الكلية  
والجهاز البولي



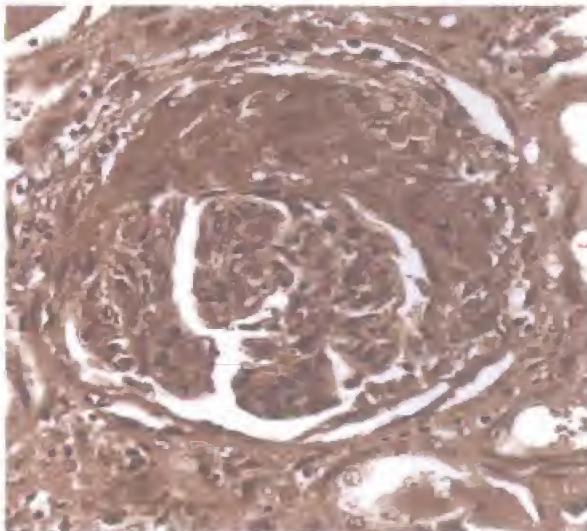


(الشكل ٨-٦)  
داء التبدلات الأصفرية  
صورة بالمجهر الضوئي



(الشكل ٩-٦)  
داء التبدلات الأصفرية

صورة بالمجهر الإلكتروني لاحظ غياب انتظام النواتئ القديمة مع توضع هذه النواتئ على الغشاء القاعدي مباشرة



(الشكل ١٠-٦)  
التهاب كبيبات الكلى ذي الأهلة  
الهلال مكون من تكاثر الخلايا الظهارية  
لاحظ أيضاً ترسب الليفين بين الخلايا

الإلكتروني ترسبات IgA في اللحمة المتوسطة وفي الوصل بين اللحمة المتوسطة والغشاء القاعدي.

الإمراضية مجهولة والافتراض القديم بتحريض الحساسية المخاطية المزمنة للمرض هو غالباً غير صحيح نظراً لكون مصدر IgA هو نقي العظام كما تبين وليس المخاطيات.

يتطور المرض في ٢٥٪ من الحالات إلى قصور كلوي مزمن. متلازمة غود باستور: تتميز بأضداد ذاتية نحو الغشاء القاعدي، ويلاحظ ترسبات خطية من IgG و C3 على الغشاء القاعدي يتميز المرض بإصابة رئوية مرافقة أيضاً.

■ داء التبدلات الأصفرية Minimal changes disease، مرض يصيب الأطفال تحت عمر ٦ سنوات بشكل رئيسي مسبباً متلازمة كلائية.

إن الصفة المميزة وهي أصل التسمية هي غياب أي شذوذات بالمجهر الضوئي، (الشكل ٨-٦).

أما بالمجهر الإلكتروني فيلاحظ التحام النواتئ القديمة للخلايا القديمة دون وجود ترسبات مناعية. (الشكل ٩-٦).

يلاحظ أيضاً أحياناً تراكم للشحوم في الأنابيب وهو ما أعطى تسمية الكلاء الشحماني lipoid nephrosis للمرض.

يتميز المرض باستجابته على العلاج بالستيروئيدات.

■ التهاب كبيبات الكلى ذو الأهلة  
Crescentic glomerulonephritis

هو نمط باثولوجي يشمل العديد من التهاب كبيبات الكلى حيث يعتبر شكل الأهلة في الكيب الكلوية في سياق المرض الكلوي دليلاً على الإنذار السيئ والتطور السريع للمرض.

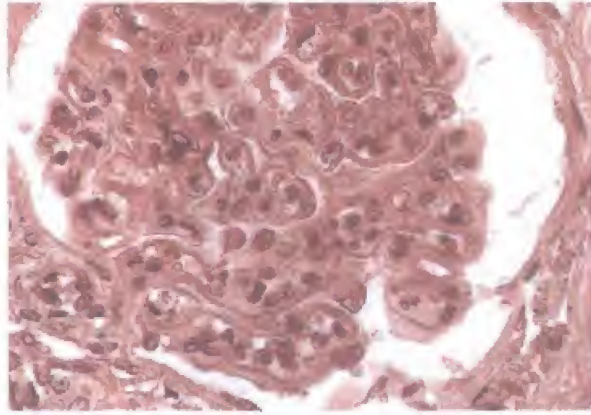
يتشكل الهلال الظهاري من قرط تكاثر الخلايا الظهارية المحددة لمحفظة بومان ليضغط على العرى الشعرية التي تصبح غير وظيفية وبالتالي يمتوت الكليون. (الشكل ١٠-٦).

عندما تتطور الأهلة في الكيب فإن السبب الأصلي للاعتلال الكبي قد يصبح صعب التحديد إلا عند وجود كيب لم تتشكل الأهلة فيها.

- الحالات التي يمكن أن تتطور نحو الشكل ذي الأهلة هي:
- ❖ التهاب كبيبات الكلى الحاد التكاثري.
- ❖ التهاب كبيبات الكلى الميزانثيمي الشعري
- ❖ التهاب كبيبات الكلى لغود باستور
- ❖ فرقرية هينوخ شونلاين
- ❖ اعتلال الكلية في الذأب وصلابة الجلد والتهاب الشرايين العديد.

## II. اعتلال الكلية في أمراض النسيج الضام:

- العديد من أمراض النسيج الضام تسبب أذية كلية، وأهمها وأشيعها هو الذأب الحمامي الجهازى SLE.
- ❖ تأخذ الأذية في الذأب الحمامي الجهازى أشكالاً عديدة:
- + اعتلال الكلية الفشائي المعمم: وهو شبيه بالاعتلال الفشائي السابق ذكره، ولكن يتميز بوجود **IgG** , **IgM** , **C3** , **C1q** في المنطقة تحت الظهارة مشكلاً ما يعرف بمظهر عروة الأسلاك (الشكل ٦-١١).
- وهذا النموذج يترافق سريرياً بمثلازمة كلأئية مع تطور بطيء نحو قصور كلوي مزمن.
- + الشكل المتوسطي المعمم: أو الفشائي التكاثري: يتطور بسرعة نحو قصور كلوي مزمن.
- + الشكل البؤري القطعي.
- أمراض النسيج الضام الأخرى التي تصيب الكلية:



(الشكل: ٦-١١)

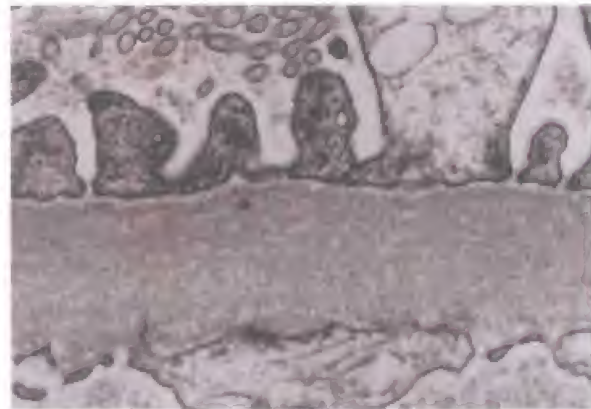
اعتلال الكلية فئالي نموذج شبيه بالاعتلال الفشائي لاحت مظهر عروة الاسلاك

- ❖ صلابة الجلد: يترافق مع تنخر ليفيتي للشريينات الواردة وأجزاء من العرى الكلية.
- ❖ التهاب الشرايين العديد العققد: يسبب احتشاءات عديدة في الكلية.
- ❖ داء حبيبيوم وأغنر: يسبب قصوراً كلوياً سريعاً.

أمراض الكلية  
والجهاز البولي

## III. اعتلال الكلية السكري Diabetic Renopathy:

- الداء السكري أحد أهم أسباب قصور الكلية المزمن، والإصابة الكلوية في الداء السكري تتبع لأحد ثلاثة أسباب:
- ❖ اختلالات الإصابة التوعائية في السكري.
- ❖ الأذية الكلية للسكري.
- ❖ زيادة التأهب للأخماج وتنخر حليمات الكلية.
- يسبب الداء السكري زيادة في شدة التصلب العصيدي للأوعية الكبيرة والمتوسطة والصغيرة مما يؤهب لنقص تروية الكلية، كما يسبب السكري تصلباً شريانياً هيالينياً للشريينات الواردة للكيب مسبباً أذية إقفارية في الكيب.
- الأذية الكلية للسكري: وهي تشمل:
- ❖ تسمك معمم في الغشاء القاعدي للأوعية الشعرية الكلية، مما يسبب زيادة في النفوذية عبر الغشاء ويسبب بيلة بروتينية. (الشكل ٦-١٢-أ).



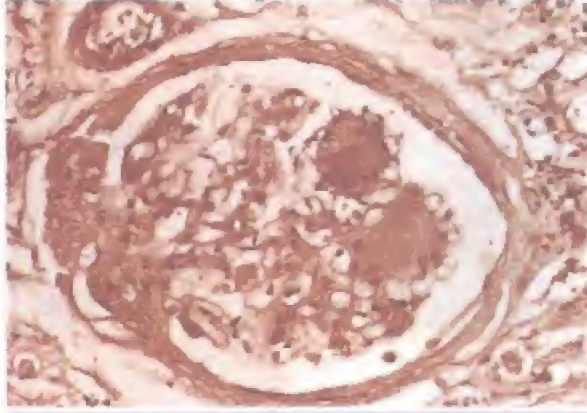
(الشكل: ٦-١٢-أ)

اعتلال كلية سكري

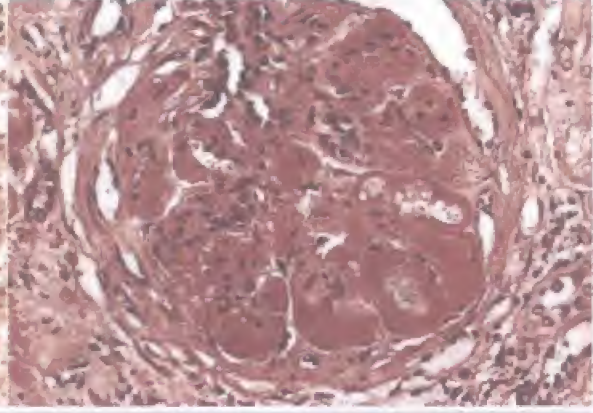
تسمك غشاء القاعدي للكيب - صورة بالمجهر الإلكتروني



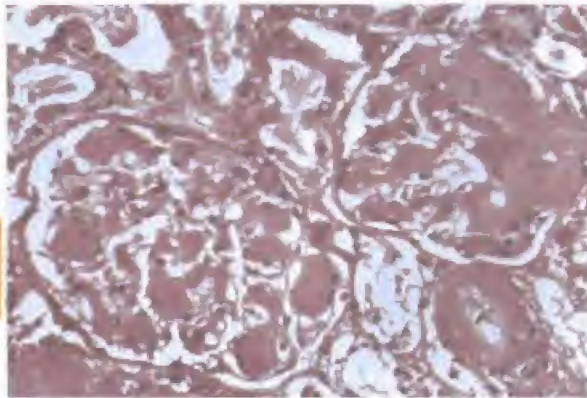
- ❖ الآفات النتحية وهي نتيجة لتضاهر تسمك الغشاء القاعدي مفرط النفوذية، واللحمة المتوسطة الشاذة. وهي تظهر ككتل حمراء من الفيرين البروتيني المتخثر على سطح الكبد. (الشكل ٦-١٢-ب).
  - ❖ التبدلات في اللحمة المتوسطة التي تؤدي إلى فرط تشكل اللحمة المتوسطة وهو يحدث في البدء بشكل معمم (تصلب الكبد السكري) وما يليه أن يأخذ شكل كريات صفاحية تعرف باسم عقيدات كميل ستيل ويلسون. (الشكل ٦-١٢-ج).
- يؤدي تصلب الكبد السكري إلى استحالة هيالينية مع انسداد الأوعية الشعرية وتموت الكليونات.



(الشكل: ٦-١٢-ج)  
اعتلال الكلية السكري  
عقيدات كميل ستيل ويلسون: مناطق مدورة هيالينية في الكبد



(الشكل: ٦-١٢-ب)  
اعتلال الكلية السكري  
الآفات النتحية: تظهر ككتل شب فبرينية



(الشكل: ٦-١٣)  
الكلية في الداء النشواني  
كتل زهرية اللون من المادة النشوانية في الكبة والشرين الوارد  
لاحظ الترسيب في الغشاء القاعدي والميزانشيم الكبدي

#### IV. الآفات الارتشاحية في الكلية:

##### الداء النشواني:

- الكلية هي هدف رئيسي في الداء النشواني: وهي حالة تترسب فيها البروتينات الشاذة خارج الخلايا في العديد من النسيج.
- تترسب المادة النشوانية في الغشاء القاعدي للكبد وفي الميزانشيم مما يسبب تسمكا في الغشاء وزيادة نفوذيته وهو ما يتظاهر ببيلة بروتينية ومثلازمة نفروزية (الشكل ٦-١٣).
- يمكن أن يتطور القصور الكلوي نتيجة لانضغاط الجهاز الشعري الكبدي عند ترسب المادة النشوانية في الميزانشيم مع ازدياد تشكل اللحمة الميزانشيمية.

#### ثالثاً - أمراض الأنابيب والخلل الكلوي

- أهم الآفات التي تصيب الأنابيب والنسيج الخلالي الكلوي هي الأخماج - الآفات السمية - نقص التروية - الاضطرابات الاستقلابية.
- الأنماط الرئيسية المشاهدة:
- ❖ التهاب الكلية والحويضة الحاد والمزمن.
- ❖ التخررة الأنبوبية الحادة.
- ❖ التهاب الكلية الخلالي الحاد والمزمن.



## I. التهاب الكلوة والحويضة الحاد

### :Acute peylonephritis

- تصل الجراثيم الممرضة بأحد طريقتين:
- ❖ الطريق الصاعد من الطرق البولية السفلية وهو الطريق الأهم، ويؤهب له: الحمل والداء السكري والتشوهات البولية والركودة البولية.
- ❖ الطريق الدموي: في حال تجرثم الدم وهو قليل الشيوع ويشاهد عند المسنين وقد يسبب حالة قصور كلوي حاد.
- عيانياً تظهر الكلية المصابة عدداً من الخراجات القشرية الصغيرة البيضاء المصفرة المحاطة بالتوذم (الشكل ١٤-٦).
- نسيجياً تلاحظ الرشاحة الانتهاية بالعدلات مع ملاحظة العديد من المستعمرات الجرثومية (الشكل ١٥-٦).

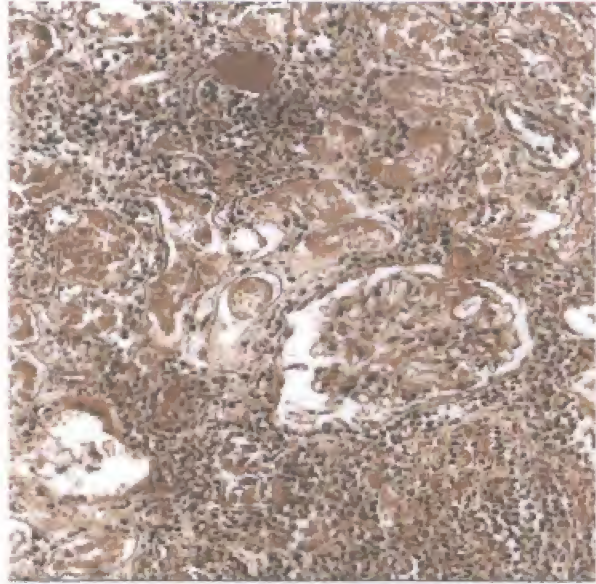


(الشكل: ١٤-٦)

التهاب الكلوة والحويضة حاد - مظهر عياني

## II. التهاب الكلوة والحويضة المزمن:

- سبب هام للقصور الكلوي النهائي، وهو يتميز بالتهاب خلالي مزمن مع تندب وتخرّب للجهاز الحويضي الحالب للكلية.
- يمكن تمييز شكلين من التهاب الكلوة والحويضة المزمن.
- ❖ شكل مترافق بالقلص المثاني الحالب: وهو الأشيع ويشاهد عند الأطفال، حيث يؤهب قلص البول من المثانة إلى الحالب لأخماج بولية متكررة.
- ❖ شكل انسداد: حيث تشاهد أخماج كلوية متكررة عند انسداد الطرق البولية السفلية لأي سبب كان.



(الشكل: ١٥-٦)

التهاب الكلوة والحويضة حاد - مظهر نسيجي

أمراض الكلية  
والجهاز البولي



- عيانياً: الكلية المصابة تبدي مناطق غير منتظمة من التندب تظهر كمناطق منخفضة تقيس ١ - ٢ سم تشاهد في الكؤيسات الكلوية وفي قطبي الكلية (الشكل ١٦-٦).
- أما نسيجياً فيشاهد تليف خلالي مع رشاحة انتهاية مزمنة مع ضمور وتليف في الأنابيب والكيب التي تستحيل هياليناً (الشكل ١٧-٦).

(الشكل: ١٦-٦)

التهاب الكلوة والحويضة المزمن  
مظهر عياني لاحظ مناطق التندب



### III. التهاب الكلوة والحويضة الدرني:

يمتاز الدرن في الكلية بمادة بيضاء جنبية تملأ الجهاز الكؤيسي الحويضي:

- مع مرور الزمن ينتشر الخمج إلى الطرق البولية السفلية في الحالبيين والمثانة و البروستات و البربخ.
- مع إزمان الإصابة يتخرب القشر واللب لتصبح الكلية عبارة عن كتل كيسية من المادة الجنبية المتنخرة، مما يسبب قصور كلوي نهائي.
- لاحظ المظاهر النسيجية المميزة للدرن في الشكل (١٨-٦).

- يلاحظ أن الإصابة في سياق السل الدخني تتميز بعدم تشكل الحبيبومات النخرية الوصفية.

### IV. تنخر الأنابيب الكلوية الحاد:

- سبب هام للقصور الكلوي الحاد القابل للتراجع: حيث تسبب أذية سمية أو استقلابية أو إقفارية حادة تنخرًا لخلايا ظهارة الأنابيب الكلوية، ولكن يمكن أن تتجدد هذه الخلايا بعد تصحيح العامل المسبب نظراً لقدرة الخلايا الظهارية على التكاثر وإعادة تشكيل الأنابيب.
- يمر المرض بثلاث مراحل:

- طور شح البول: وفيه تنسد الأنابيب بالخلايا المتنخرة مع نقص في الرشع الكبي.
- طور الإدرار: حيث تتم عودة تجدد الخلايا الأنبوبية مع إزالة الحطام الخلوي من قبل البالعات، وتكون الأنابيب الجديدة غير كاملة التمايز ولا تملك القدرة على عود امتصاص الماء والشوارد مما يسبب إدراراً وزيادة كبيرة في حجم البول.
- طور الشفاء: يعود كل شيء إلى سابق عهده.
- عيانياً: تبدو الكليتان متوذمتين بشكل معمم (الشكل ٦-١٩)، بينما يشاهد نسيجياً تموت ظهارة الأنابيب وامتلاء اللمعة بالحطام الخلوي. (الشكل ٦-٢٠).

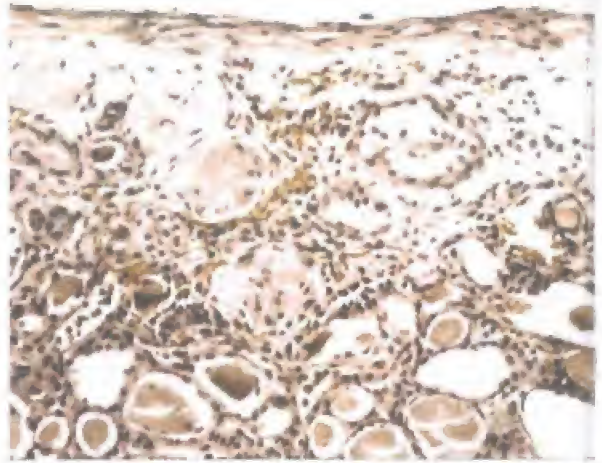
### V. الأذيات السمية في الكلية:

العديد من السموم تؤثر في الكلية حيث تأخذ الأذية شكل نخرة أنبوبية حادة.

أهم العوامل السمية المسببة هي:

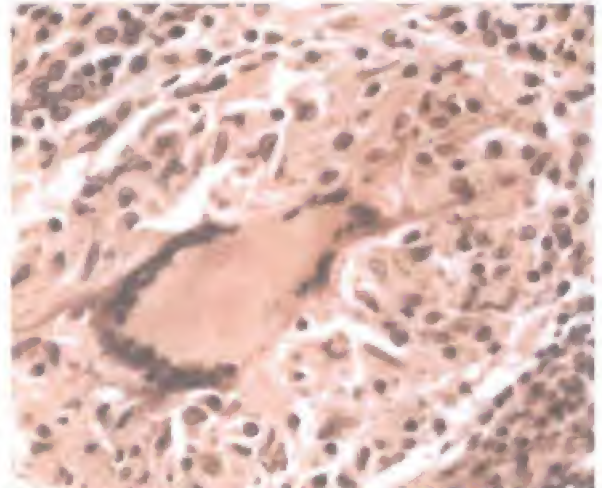
(الشكل: ٦-١٩)

نخرة أنبوبية حادة - مظهر عياني: تبدو الكليتان متوذمتين بشكل معمم



(الشكل: ٦-١٧)

التهاب الكلوة والحويضة المزمن - مظهر نسيجي  
الكبي المتندبة والمستحيلة والأنابيب المتوسعة المحددة بظهارة ضامرة وشحوي  
خثرات متعقدة. لاحظ الارتشاح الالتهابي بالمقاربات واستبدال الأوعية الصغيرة  
بالتندب



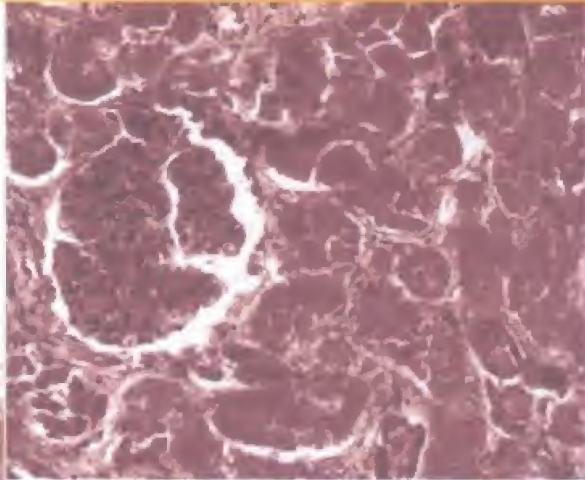
(الشكل: ٦-١٨)

درنة نموذجية في مقطع مأخوذ من لبرة هرم كلوي  
خلفية عريضة مركزية من نموذج لانفهمس محاطة بخلايا شبيهة بشرة ولمقاربات



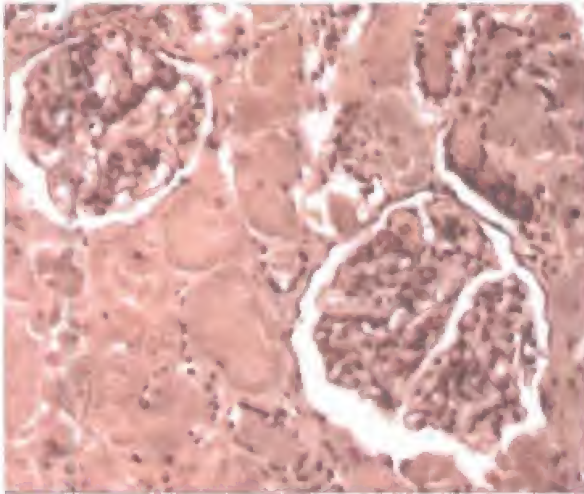


- معادن ثقيلة: الزئبق (الشكل ٢١-٦)، الرصاص.
- أدوية: مضادات الالتهاب غير الستيرويدية، المصادات السيكلوسبورنية.
- عوامل داخلية التشكل: بيلة الميوجلوبيين، بيلة الخضاب.
- سموم عضوية: كلورفورم، رباعي كلور الكربون.
- سموم أخرى: الباراكوات، الفينول، إيتينيل غليكول.



(الشكل: ٢٠-٦)

تخثر أنبوبية حادة: مظهر نسيجي  
لاحظ نموت ظاهرة الأنابيب وامتلاء اللمعة بالحطام الخلوي



(الشكل: ٢١-٦)

تسمم ثنائي كلوريد الزئبق  
انحفاء البنى الأنبوبية بالنخر الخلوي للظاهرة الأنبوبية لاحظ سلامة الكبيب نسبياً

## VI. التهاب الكلية الخلالي Interstitial nephritis:

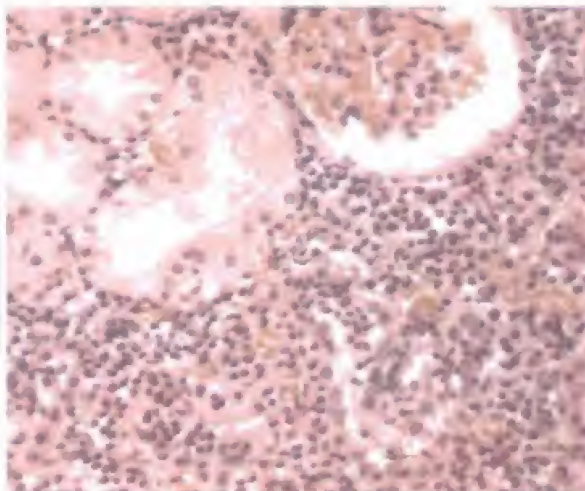
- يتميز التهاب الكلية الخلالي بالتهاب في النسيج الخلالي مع ضمور وأذية هي الأنابيب، هناك العديد من الأسباب، أهمها هو تناول المسكنات المزمن، يليه التعرض للإشعاع.
- التهاب الكلية الخلالي الحاد الدوائي: يشاهد بعد ٢-٣ أسابيع من التعرض للعامل الدوائي المسبب، حيث تشاهد بيلة دموية وبروتينية وحمى وقد يتطور قصور كلوي حاد. الآلية المسؤولة هي غالباً مناعية وليست سمية مباشرة. (الشكل ٢٢-٦).
- التهاب الكلية الخلالي المزمن الدوائي: يمتاز بتطور بطيء لقصور كلوي مزمن، حيث يشاهد تليف خلالي مع التهاب مزمن وضمور أنبوبي.
- التهاب الكلية الشعاعي: يشاهد استجابة هيالينية في الكبيب مع ضمور أنبوبي وتليف خلالي.

أمراض الكلية  
والجهاز البولي

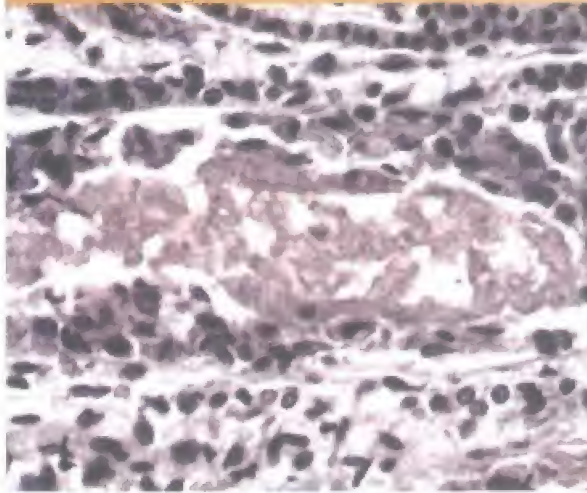
(الشكل: ٢٢-٦)

→ التهاب كلية خلالي حاد

ارتشاح خلالي بالمصويرات والمفاويات لعدة الأنابيب تحتوي عدلات وخمضات الكبيب معتقنة والأنابيب الكرية منتكسة هذه الحالة شوهت عند رجل معالج بالسلفاثيازول



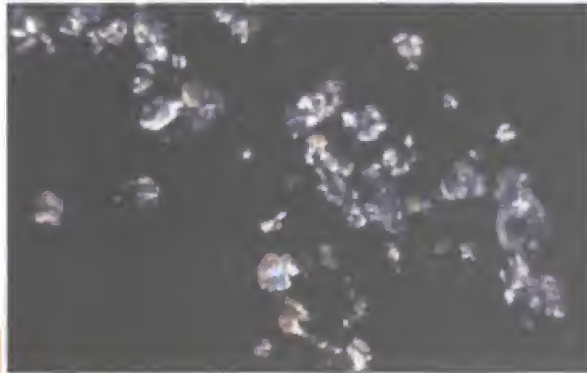




(الشكل ٢٣-٦)

اعتلال الكلية بالبولات:

أنبوب جامع متوسع مملوء ببولوات البولات، يلاحظ تورس للظهارة نوئما تبدلات التهابية، إن تشكل هذه الأسطوانة حدث بسبب فرط طرح حمض البول المتحجر من انحلال نوى أرومات الحمر الدموية عند خنيج لثية انحلال دموي



## VII. الاضطرابات الاستقلابية في الكلية:

### ■ اعتلال الكلية بالبولات:

يشاهد في بعض المرضى المصابين بفرط حمض البول في الدم، حيث تترسب بلورات البولات في الأنابيب الجامعة لتسبب أذية أنبوبية مع التهاب وتندب (الشكل ٢٣-٦).

### ■ اعتلال الكلية الأخرى بالبولات:

وهي آفات نادرة ترافق الاضطرابات الاستقلابية النادرة، ومنها بيلة الأوكسالات البديئية حيث تترسب بلورات الأوكسالات في الأنابيب مسببة أذية أنبوبية وخلالية شديدة (الشكل ٢٤-٦).

### ■ الكلاس الكلوي:

ناجم عن فرط كالسيوم الدم حيث يترسب الكلس في البارانشيم الكلوي خاصة الغشاء القاعدي للأنابيب الكلوية مسبباً أذية أنبوبية وتليفاً.

### ■ النقيوم المتعدد:

فيه تترسب أسطوانات مؤلفة من بروتين بنس - جونس في الأنابيب الكلوية مسبباً انسداد فيها.

(الشكل ٢٤-٦)

بلورات الأوكسالات المظهرة بالمجهر ذي الضوء المستقطب

## رابعاً - أورام الكلية

### ♦ الأورام السليمة في الكلية:

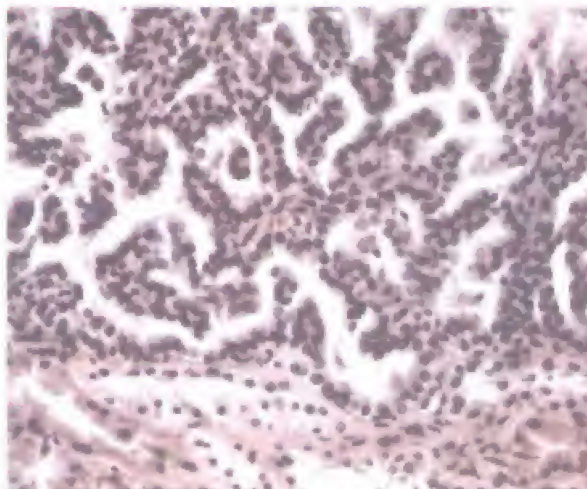
أورام نادراً ما تتظاهر سريرياً وتكشف صدفة رغم شيوعها وأهمها:

- الأورام الغدية: أورام ظهارية تشتق من ظهارة الأنابيب الكلوية، ويصعب تفريقها أحياناً عن سرطانة الخلايا الكلوية (الشكل ٢٥-٦).
- الأنكوسيتوما (الغذوم الحمضي): أورام ظهارية سليمة مؤلفة من خلايا كبيرة ذات سيتوبلازما حامضية مليئة بالمقدرات.

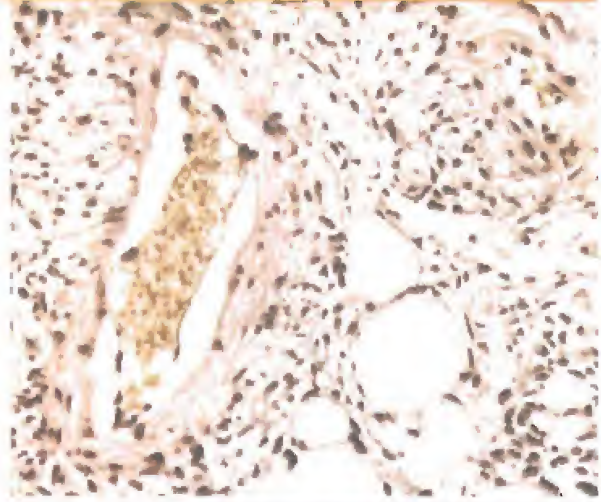
(الشكل ٢٥-٦)

ورم غدي في الكلية

ورم غدي في الكلية وهو يتألف من سويقات متفرعة مؤلفة من لحمه نقيية محاطة بظهارة أنبوبية سليمة المظهر. لاحظ الخط المحدد بوضوح الفاصل بين الورم والنسيج الكلوي القريب



- الأورام الوعائية العضلية الشحمية: أورام مؤلفة من شحم وعضلات ملس وأوعية دموية (الشكل ٦-٢٦).
- الأورام الليفية: أورام صغيرة لا أهمية سريرية لها رغم شيوعها.



(الشكل: ٢٦-٢٦)

ورم شحمي وعائي عضلي في الكلية  
الورم مؤلف من خليط من الشحم والعضلات الملس والأوعية الصغيرة. العنصر المهيمن في هذا الورم هو الأورام العضلية

### ❖ السرطان الغدي في الكلية

- يشكل هذا الورم ٩٠٪ من مجمل خبايا الكلى عند البالغين، وهو عادة يتظاهر بعد سن الخمسين على شكل بيلة دموية مع ألم أو كتلة في الخصرة أو بأعراض النقائل العظمية والدماغية، كما يترافق أحياناً بمتلازمات نظير ورمية هرمونية.
- الدراسة الإحصائية الجزيئية تظهر كثرة ترافق الورم مع متلازمة فون هيبيل لاندوا (أورام وعائية في الجملة العصبية المركزية) التي تقع مورثتها على الصبغي

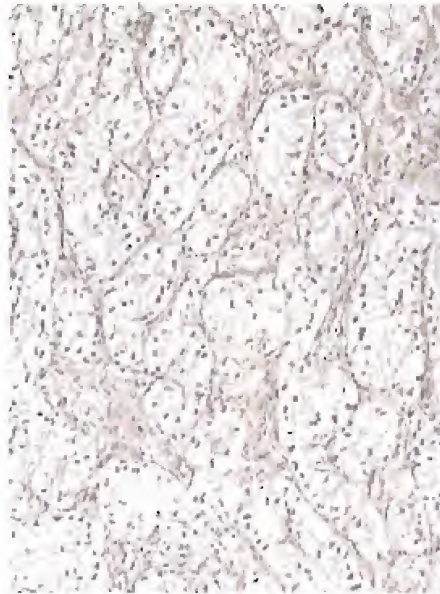
الثالث، ولكن تبقى معظم الحالات فردية وغير عائلية، وقد تم اكتشاف بعض الشذوذات الصبغية المرافقة وأهمها:

- ❖ غياب متتاليات من الذراع الصغير للصبغي ٣ و ١٤.

- ❖ تثالث الصبغي ١٦ أو ٢٠ أو ١٢ المرافق للنمط الحليمي من السرطان.

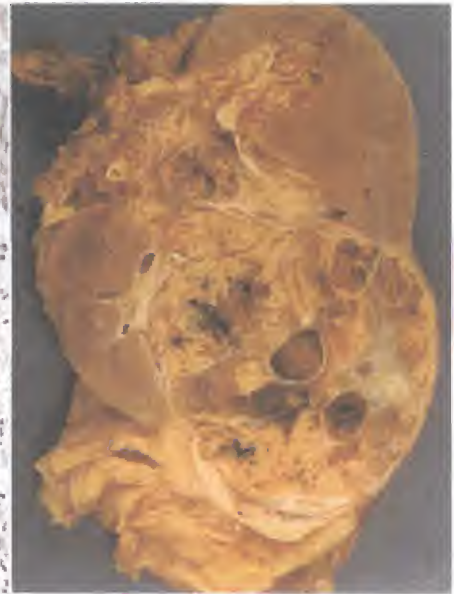
- عيانياً الورم مؤلف من كتل كبيرة مصفرة مع مناطق نازفة ونخرية (الشكل ٦-٢٧).

- نسيجياً: هناك عدة أنماط أشيعها هو نمط الخلايا الرائقة حيث تحوي الخلايا كمية كبيرة من المخاط والشحوم (الشكل ٦-٢٨).



(الشكل: ٢٨-٢٨)

سرطان الكلية ذو الخلايا الرائقة



(الشكل: ٢٧-٢٧)

مظهر عيني لسرطان غدي في الكلية

أمراض الكلية  
والجهاز البولي

### ❖ ورم ويلمز الورم الأرومي الكلوي nephroblastoma

- ورم يشاهد عند الأطفال بين عمر ١ - ٤ سنوات وهو ورم جنيني يشتق من الكلى البدائية الجنينية، ويتظاهر سريرياً على شكل كتلة بطنية مع بيلة دموية.
- جزيئياً تم تحديد ثلاث مورثات مختلفة تلعب دوراً في نشأة الورم، وأهمها هو المورثة WT1 وهي مورثة تقع على الصبغي ١١، حيث تؤدي الطفرات في هذه المورثة إلى تطور الورم وكذلك إلى فقدان القرزية.
- عيانياً تبدو الأورام مدورة صلبة وتحتل جزءاً كبيراً من الكلية مع مناطق نخرية. (الشكل ٦-٢٩).



- نسيجياً هناك عدة أنماط من الورم، والذي يمكن اعتباره مؤلفاً من ٤ عناصر (الشكل ٦-٢٠):

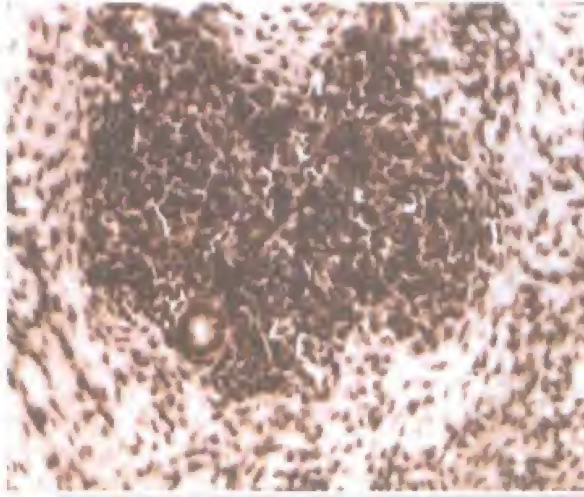
❖ خلايا أرومية بدئية صغيرة شبيهة بخلايا الكتلية البدائية.

❖ بنى كبية غير ناضجة

❖ أنابيب ظهارية.

❖ لحمية مؤلفة من خلايا مغزلية وعضلات مخططة.

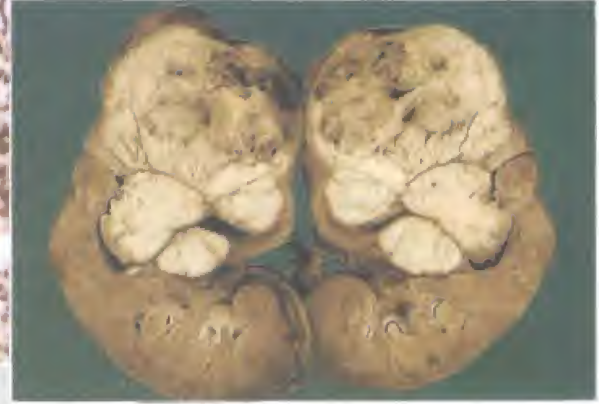
- يرتبط الإنذار بشكل كبير بالنمط النسيجي، فوجود النمط اللامصنع يدل على إنذار سيئ.



(الشكل: ٦-٢٠)

ورم ويلمز - مظهر نسيجي

يمكن اعتبار الورم مؤلفاً من ٤ عناصر (راجع النص)



(الشكل: ٦-٢٩)

مظهر عيني لورم ويلمز

### خامساً - أمراض السبيل البولي السفلي

- يمتد الطريق البولي السفلي بدءاً من الكؤيسات في الكلية وحتى النهاية البعيدة للإحليل، وهو متكيف لنقل البول من الكلية إلى الخارج. كما تكيف المثانة كمخزن للبول.

- البشرة المحددة للسبيل البولي السفلي هي بشرة انتقالية قادرة على مقاومة الجهد الأسمولي للتماس مع البول.

- خمسة أنماط من الآفات تصيب السبيل البولي السفلي:

❖ الأخماج

❖ الآفات الانسدادية

❖ تشكل الحصيات

❖ تشكل الأورام

❖ الشذوذات التطورية.

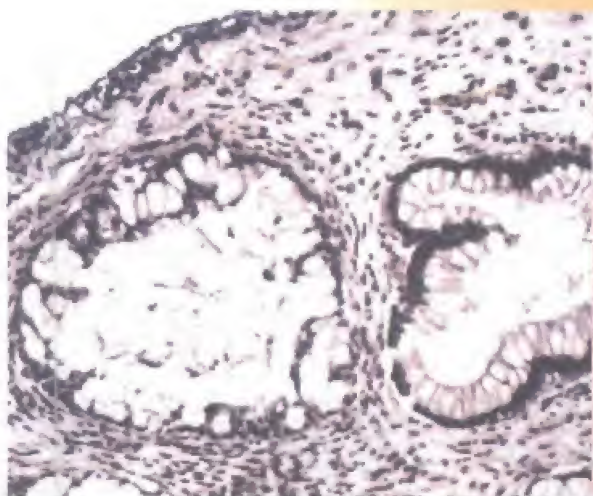
هذه الآفات متداخلة وبعضها سبب للآخر وبالعكس.

#### ❖ الآفات الخمجية للسبيل البولي السفلي:

- الجراثيم المسؤولة عن هذه الأخماج هي غالباً سلبيات الغرام ذات المنشأ المعوي كـ *E.coli* والمتقلبات، هذه الأخماج تصيب النساء أكثر نظراً لقصر الأحليل لديهن، بينما تترافق هذه الأخماج عند الذكور بالآفات الانسدادية وتشوهات السبيل البولي السفلي، كذلك يؤدي الداء السكري لهذه الأخماج.

- معظم هذه الأخماج تبقى محصورة في الإحليل والمثانة ولكن يمكن أن تصعد نحو الجهاز الحويضي الكؤيسي لتسبب التهاباً في الحويضة والكلية.

- الأشكال (٦-٢١) (٦-٢٢) (٦-٢٣) توضح بعض نماذج التهاب المثانة.

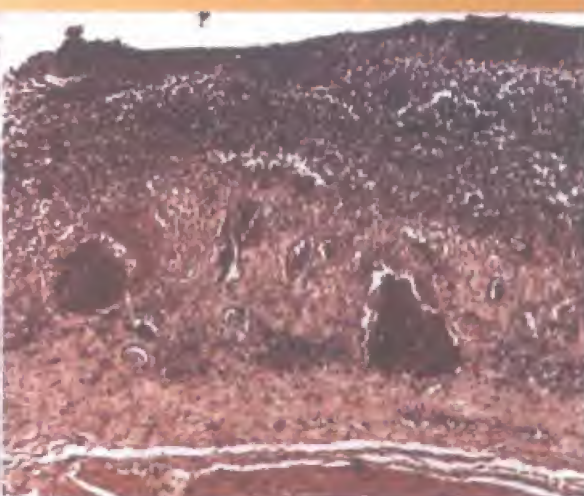


(الشكل: ٢٢-٦)

التهاب المثانة الغدي

### Glandular cystitis

التهاب مثاني غدي خلقي، الانفصالات الغدية في مخاطية المثانة تعاني جزئياً حيث تشاهد خلايا مغرزة للمخاط

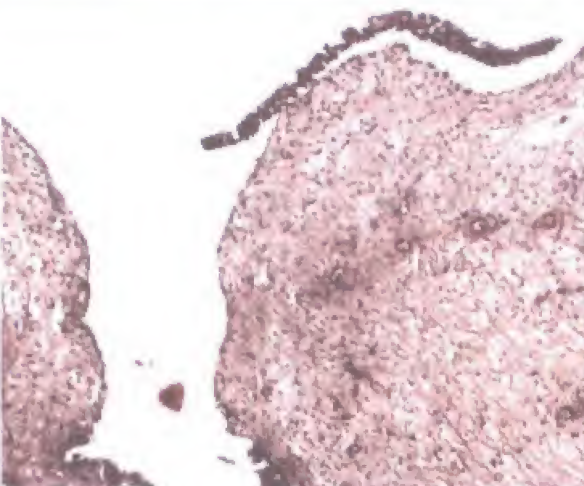


(الشكل: ٢١-٦)

التهاب المثانة النزلي الحاد

### Acute hemorrhagic cystitis

تقرحات في المثانة مع غياب المخاطية المحددة السطح المتقرح مغطى بنتحة كريات بيضاء تتوضع فوق المنطقة النازفة تحت المخاطية



(الشكل: ٢٣-٦)

التهاب المثانة فقاعي الشكل

### Bullous cystitis

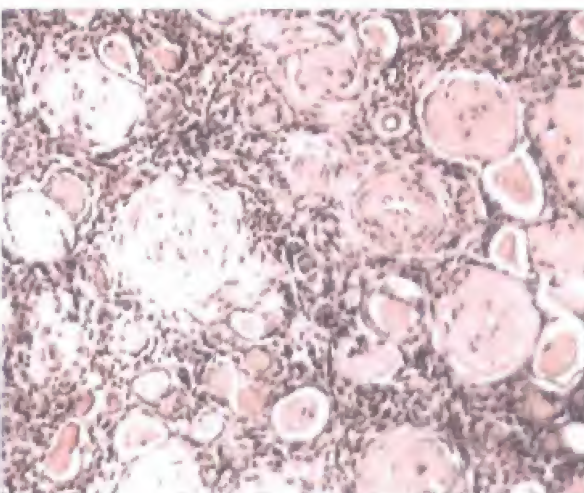
الجدار المتورم للمثانة يظهر الالتصاق الضعيف للظهارة حيث تنفصل جزئياً أثناء التحضير، الفقاعة هي نتيجة لتراكم سائل الونمة تحت الظهارة

أمراض الكلية  
والجهاز البولي

## ❖ الآفات الانسدادية للسبيل البولي السفلي:

- إن انسداد جريان البول من الكلية يؤدي إلى استسقاء الكلية (الشكل: ٢٤-٦) وهو يمكن أن يحصل في أي مكان من السبيل البولي:

- ❖ في الكلية: حصيات أو أورام.
- ❖ في الوصل الحويضي الحالب: تضيق ولادي، حصيات، ضغط خارجي.
- ❖ في الحالب: حصيات، ضغط خارجي (تليف، حمل، ورم).
- ❖ في المثانة: ورم، حصاة.
- ❖ في الإحليل: ضخامة البروستات وأورامها، تضيقات الإحليل، دسامات الإحليل.



(الشكل: ٢٤-٦) استسقاء كلوي

مراحل متقدمة من الاستسقاء الكلوي، الكيب متبيلة وجدر الشرلين متسكة ولمعشها مسنونة تقريبا أما الأنابيب فهي متوسعة مملوءة بالأسطوانات هذه الحالة حدثت بسبب حصيات حالبية



## ❖ الحصيات البولية:

- تنشأ الحصيات في أي من أجزاء السبيل البولي السفلي وأكثر الأماكن شيوعاً هو الجهاز الكؤيسي الحويضي والمثانة. (الشكل ٦-٣٥).
- العوامل الرئيسية المؤهبة لتشكل الحصيات هي ازدياد تركيز الذوائب في البول (بسبب نقص كمية السوائل أو ازدياد بدئي في الاستقلاب)، ونقص حلولة هذه الذوائب في البول بسبب الـ PH غير الطبيعي للبول.
- الحالات المسببة تشمل: نقص تناول السوائل، الركودة البولية، أخماج السبيل البولي المتكررة، والاضطرابات الاستقلابية.
- أشيع أنماط الحصيات (٨٠٪) هي حصى أملاح الكالسيوم (أوكسالات أو فوسفات الكالسيوم) وهي تترافق في نصف الحالات مع بيلة الكالسيوم وفي ١٠٪ مع فرط كالسيوم الدم.
- النمط الثاني (١٥٪) هو الحصيات الإنتائية المؤلفة من المغنيزيوم والأمونيوم وفوسفات الكالسيوم، وهي تتجم عن أخماج بجراثيم قادرة على شطر البولة مما يسبب وسطاً قلوياً للبول ويؤهب لترسب الذوائب.
- حصيات حمض البول ٥٪: وهي تترافق في نصف الحالات مع حالات فرط حمض البول في الدم كالنقرس والمعالجة الكيميائية للأورام.
- حصيات السيستين ١٪: تترافق مع عيب موروث في الأنابيب الكلوية بسبب بيلة السيستين.



(الشكل ٦-٣٥) حصى كلية الحويضة الكلوية مملوءة بحصى كبيرة، هذا الشكل من الحصيات يدعى بحصيات قرن الوعل

## ❖ أورام الطريق البولي السفلي:

- معظم هذه الأورام تنشأ على حساب الظهارة البولية الانتقالية وهي غالباً ناجمة عن عوامل بيئية تطرح تراكيز كبيرة في البول مثل الأصبغة والمواد المستخدمة في صناعة المطاط، كما يلعب التدخين دوراً هاماً في تطور هذه الأورام.
- أورام الخلايا الانتقالية شيع أكثر عند الذكور ومعظمها تشاهد في المثانة وهي ذات نموذج حليمي في النمو (الشكل ٦-٣٦ أ + ب)، حيث تتشكل حليمات تختلف فيها الخلايا الظهارية في درجة التمايز ولكن جميع أورام الخلايا



(الشكل ٦-٣٦ ب)

ورم الخلايا الانتقالية في المثانة يظهر نسيجي حليمات مغطاة بظهارة انتقالية



(الشكل ٦-٣٦ أ)

ورم الخلايا الانتقالية في المثانة يظهر عياني للورم في قبة المثانة

الانتقالية الحليمية تعتبر كسرطانات بغض النظر عن الصفات النسيجية للخلايا. الأورام عالية الدرجة لا تميل للنمو في نموذج حليمي بل تشكل آفات صلبة متفرجة. وإن تحول الأورام منخفضة الدرجة إلى أورام عالية الدرجة مع تحول خلوي لا نموذجي قد أثبت في العديد من الحالات.

## سابعاً - الأمراض الخلقية في الكلية والسبيل البولي

### أ - الأمراض الخلقية في الكلية:

وهي شائعة وكثير منها يكتشف صدفة وأهمها:

- عدم تكون الكلى ثنائي الجانب: وهو يشكل جزءاً من متلازمة بوتير، حيث يكون الرضع المصابون ذوي سحنة شاذة مع تشوهات في الرئة والقلب والدماغ، كما يؤدي غياب الكلى إلى الاستسقاء الأمينوسي في الحياة الجنينية.
- عسر التصنع الكلوي: قد يكون وحيداً أو ثنائي الجانب ويشمل أجزاء أو كل الكلية، حيث تفشل عملية تمايز الكليونات التي تستبدل بنسيج صلب كيسبي غضروفي (الشكل ٦-٣٧).

■ شذوذات أخرى مثل كلية نعل الفرس حيث تلتحم الكليتان في الخط الناصف.

■ متلازمة ألبورت: وهي حالة وراثية تتميز بالتهاب كلوي مترقي مع قصور كلوي نهائي في العقد الثاني. الآفة تنجم عن عيب في النمط الرابع للكولاجين بسبب طفرة في المورثة للسلسلة ألفا ٥ من الكولاجين IV بسبب طفرة في على الصبغي (COL 4 A5) X هذا الكولاجين ذو أهمية في تركيب الغشاء القاعدي في الكبد الكلوية وعضو كورتني في الأذن مما يفسر الصمم المرافق.

#### ■ الكلية عديدة الكيسات:

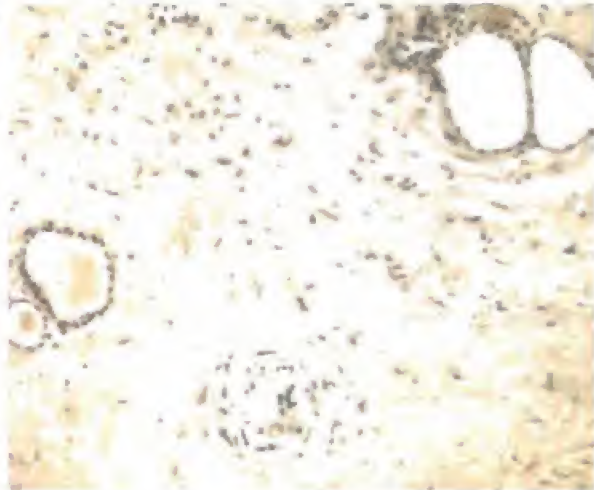
هناك العديد من أنماط الآفات الكيسية للكلية والتي يؤدي بعضها للقصور الكلوي ومعظم هذه الحالات وراثية.

■ الكلية عديدة الكيسات عند البالغين (الشكل ٦-٣٩): الوراثة هنا جسمية قاهرة وتنتج في الكهولة على شكل كتل بطنية ولكن يمكن تحريره حديثاً عند الأطفال ذوي القصة العائلية، ويؤدي استبدال وانضغاط النسيج الكلوي بالكيسات المتضخمة إلى تضرر الوظيفة الكلوية والقصور الكلوي المزمن.

❖ يلاحظ أيضاً وجود الكيسات في الكبد والرئة والبنكرياس وأيضاً أمهات الدم الدماغية.

❖ المورثات المسؤولة هي PKD1 على الصبغي ١٦ و PKD 2 على الصبغي ٢.

■ الكلية عديدة الكيسات عند الأطفال: غير شائعة وتنتج عند الولادة حيث يتطور قصور كلوي شديد مع انضغاط في الرئتين بالكيسات.



(الشكل ٦-٣٧)

نقص تصنع كلوي

نسيج كلوي غير وظيفي ناقص التمنعج، النسيج النسيجي يحمل محل البنى الظهارية

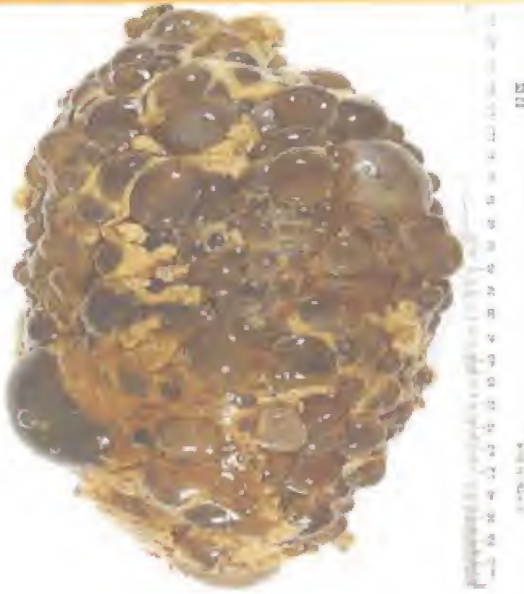


(الشكل ٦-٣٨)

كلية نعل الفرس لاحظ كيف تلتحم الكليتان في الخط الناصف

أمراض الكلية  
والجهاز البولي





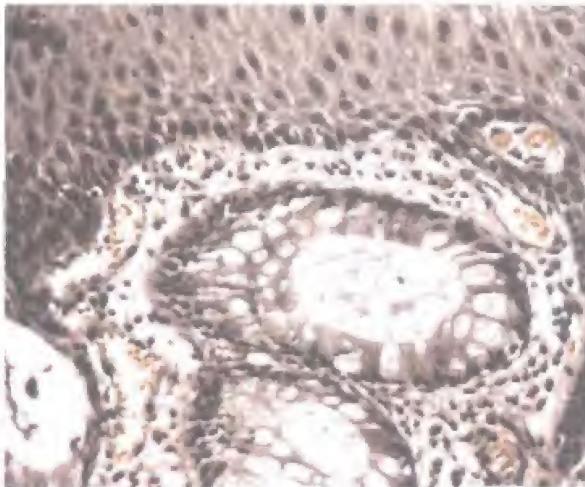
(الشكل ٦-٣٩)  
النمط الكهلي للكلية عديدة الكيسات، الكلية تحولت إلى كتلة من الكيسات الكبيرة

### ب - الشذوذات التطورية للسبيل البولي السفلي:

وهي غالبا ما تشاهد في سياق متلازمات خلقية وأهمها:

- تشوهات الحالب: كتضاعف الحالب وتشعبه.
- بقاء القناة المثانية السرية.
- انقلاب المثانة الخارجي **Extrophy of the bladder**: بسبب فشل انغلاق المثانة مع شذوذات في جدار البطن والحوض، تتعرض الظهارة المثانية لأخماج متكررة مع حؤول غدي وتطور سرطان المثانة الغدي (الشكل ٦-٤٠).
- دسامات الاحليل الخلفي.

أمراض الكلية  
والجهاز البولي



(الشكل ٦-٤٠)  
انقلاب المثانة الخارجي  
البشرة المطبقة المصددة للمثانة متضخمة ومتقرنة. تحت مخاطية  
تلاحظ غدد مخاطية واسطوانية

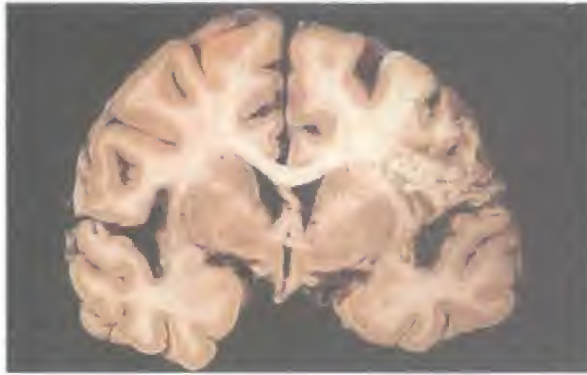




## استجابة الجهاز العصبي للأذية

تختلف الأنماط الإراضية التي يرتكس بها الجهاز العصبي للأذية عن النسيج الأخرى نظراً لبنيته النسيجية ودرجة تمايزه العالية، إن هذه الأنماط تشمل:

❖ انحلال كروماتين العصبونات : **Chromatolysis** وهي استجابة تتلو أذية المحاور العصبية حيث تتوّدّم أجسام الخلايا العصبية بسبب تراكم الخيوط العصبية.



(الشكل ٧-١)  
التندب الدبقي

مقطع في الدماغ يظهر منطقة احتشاء دماغي سابق استبدلت بنسيج دليبي كبني، وهو نسيجاً مؤلف من تكتائر خلايا نجمية

❖ البلعمة : **Phagocytosis** وهي تتلو موت الخلايا، حيث تقوم الخلايا البالعة الدبقية الصغيرة بإزالة النسيج المتأذية، تصبح هذه الخلايا فجوية مع تراكم الشحوم من الخلايا الميتة داخلها لتصبح على شكل خلايا رغوية.

❖ التندب الدبقي : **Glial scarring** تتفعل الخلايا النجمية وتتكاثر وتأخذ دورها في حماية العصبونات. تستبدل المناطق المتخرية بنديات دبقية مؤلفة من تكتائر الخلايا النجمية. الشكل (٧-١).

❖ الوذمة الدماغية : **Cerebral edema** وهي تراكم السوائل بين الخلايا في الجهاز العصبي بسبب تحطم الحاجز الوعائي الدماغية، وهو ما يشاهد في حالات نقص التروية والرضوض والالتهابات والاضطرابات الاستقلابية كما يشاهد حول الأورام. ويترافق التوذم الدماغية الشديد مع ارتفاع الضغط داخل القحف.

## أولاً: الآفات الوعائية للجذلة العصبية

- مجموعة من الإصابات في الجهاز الوعائي داخل الدماغ وهي تشمل: النشبات الدماغية (الاحتشاءات) والنزوف داخل القحف بأشكالها المختلفة (تحت العنكبوت، داخل الدماغ).
- الأسباب المؤهية عديدة منها ما هو بنيوي (كالتشوهات الشريانية الوريدية وأمّهات الدم) ومنها ما هو مكتسب (التصلب العصيدي وعوامله المؤهية).

### ❖ التشوهات الوعائية الدماغية:

وهي شذوذات تطورية في الأوعية الدماغية حيث تتشكل كبب من أوعية هشة، (الشكل ٧-٢) وهي غالباً ما تشاهد في أحد نصفي الكرة الدماغية وإن كانت تصيب النخاع أحياناً.

هذه الآفات تختلف في حجمها وفي الأوعية المغذية والنازحة ولكن تبقى المشكلة الأساسية هي هشاشتها التي تجعل منها سبباً للنزوف داخل الدماغ.

#### ❖ أمهات الدم الدماغية :

- وأهم أشكالها هو أم الدم العنبي **Berry Aneurism** والتي تصيب ٢٪ من السكان، وهي تظهر عيانياً كانتباج مدور ينشأ من أحد الشرايين الدماغية (الشكل ٧-٣) خاصة عند أماكن تفرع هذه الشرايين في حلقة ويلس (المغذية للدماغ) وهي تقيس حتى ٢ سم وإن كان معظمها أقل من ١ سم.
- إن تمزق أمهات الدم هذه يسبب نزفاً تحت العنكبوت.
- تنشأ أمهات الدم العنبي على أرضية ضعف خلقي في الطبقة المرنة للأوعية حيث تسبب موجات الضغط الانقباضي انفتاحاً في القميص الباطن وتشكل أمهات الدم الدماغية.
- أنماط أخرى أقل شيوعاً من أمهات الدم هي أمهات الدم التصلبية والخمجية .

#### ❖ التشبثات الدماغية Cerebral strokes :

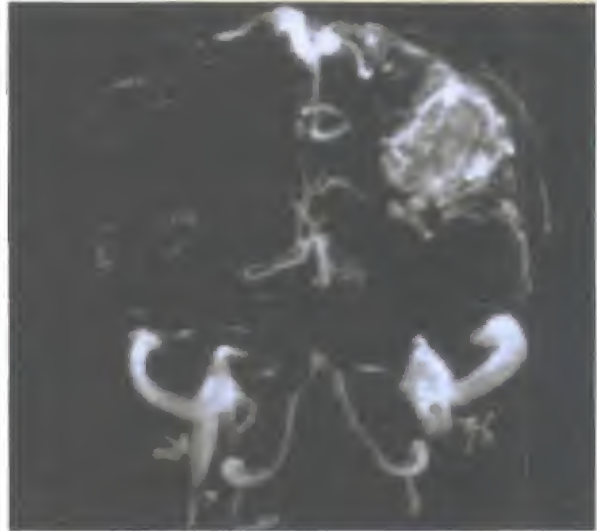
- مصطلح سريري ذو أسباب باثولوجية عديدة، حيث يمكن تعريف التشبثات الدماغية ببدء مفاجئ لعجز عصبي مفاجئ غير موضعي يدوم لأكثر من ٢٤ ساعة أو يقضي إلى الموت.
- تقسم أسباب التشبثات الدماغية إلى:
- ❖ إقفارية ٨٥٪ وتنجم عن احتشاء دماغي
- ❖ نزفية ١٥٪ وتنجم عن نزف داخل الدماغ أو تحت العنكبوت.

الاحتشاءات الدماغية، تنجم الاحتشاءات الدماغية عن انسداد أحد الشرايين الرئيسية المغذية للدماغ بصمات أو خثرات ذات منشأ خارج القحف غالباً، (الشكل ٧-٤).

- من الصعب مشاهدة تبدلات عيانية في الـ ٢٤ ساعة الأولى، حيث تقتصر على توذم بؤري مع اضطراب التمييز بين المادة البيضاء والمادة الرمادية، وهو ما يعرف بالاحتشاء الشاحب.
- من الممكن أحياناً أن تنحل الخثرة السادة مما يسبب احتشاءاً تزهياً.

(الشكل: ٧-٤)

لحمشاء دماغي واسع حديث في منطقة تفرع الشريان المخي الأوسط



(الشكل: ٧-٢)

تشوه شرياني وريدي

صورة بالمرنل المغناطيسي الوعائي تظهر كتلة كبيرة شاذة من الأوعية في الفص الجداري

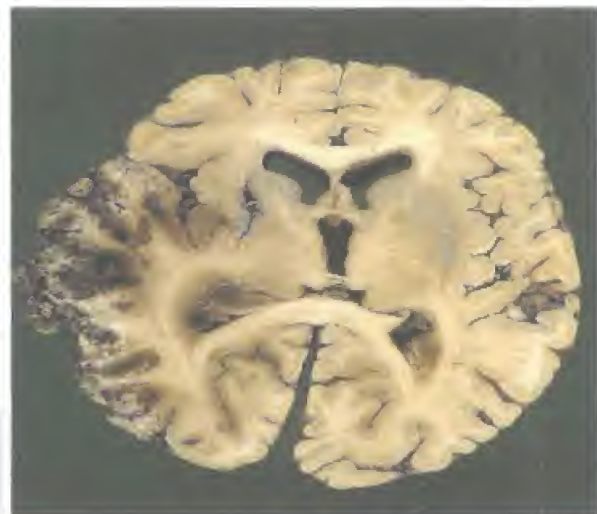


(الشكل: ٧-٣)

أمهات الدم الدماغية

صورة توضح ما يعرف بحلقة ويلس وهي تتكون من تفرع الشرايين الدماغية، تلاحظ أم الدم الدماغية عند تشعب الشريان السباتي الباطن إلى الشرايين الأوسط والامامي

آفات الجهاز العصبي







(الشكل: ٥-٧)  
احتشاء دماغي قديم  
لاحظ الحواف الكيسية للنبقي

■ بعد حوالي أسبوع تصبح المنطقة المحتشية طرية وترتفع بالبالعات مع تكاثر الخلايا النجمية حول حواف الاحتشاء التي تحل محل النسيج المصاب. (الشكل ٥-٧).

### ❖ الاحتشاءات الفجوية في الدماغ

: Lacunar infarctions

■ مناطق محتشية صغيرة لا تتجاوز ١ سم متعددة، يطلق عليها اسم الاحتشاءات الفجوية وهي تشاهد عند المرضى المصابين بالداء السكري وارتفاع التوتر الشرياني بسبب التصلب الشرياني الهيليني. تسبب هذه الآفات عجزاً عصبياً محدوداً وهي تشاهد في النوى القاعدية مسببة متلازمة باركنسونية، كما قد يؤدي تكررها إلى العنافة.

■ تبدو هذه الآفات عياناً متعددة في المناطق المروية بالفروع الدقيقة الثاقبة للشرايين الدماغية (النوى القاعدية، المخنطة الداخلية، المهاد، الجسر) (الشكل ٦-٧).



(الشكل: ٦-٧)

احتشاءات فجوية في الدماغ

أحواف صغيرة تقبس عدة مليترات وهي تنجم عن إصابة الأوعية القاذبة في الدماغ

### ❖ تنخر القشر الدماغي Cortex Necrosis

■ تشاهد هذه الحالة عند حدوث نقص شديد معمم في الجريان الدموي والأكسجة كما في حالات توقف القلب والتسمم بأول أكسيد الكربون حيث يحدث تنخر معمم للقشر الدماغي من النموذج الاحتشائي.

■ تلاحظ التبدلات بعد ٢٤ ساعة من الأذية عند الأشخاص الذين تم إنقاذهم حيث يحدث موت معظم العصبونات الدماغية ومن ثم تشكل نسيج دبق، ويبدو القشر الدماغي عياناً منكشاً مع ضياع واسع للمخار العصبية والمادة البيضاء. (الشكل ٧-٧).

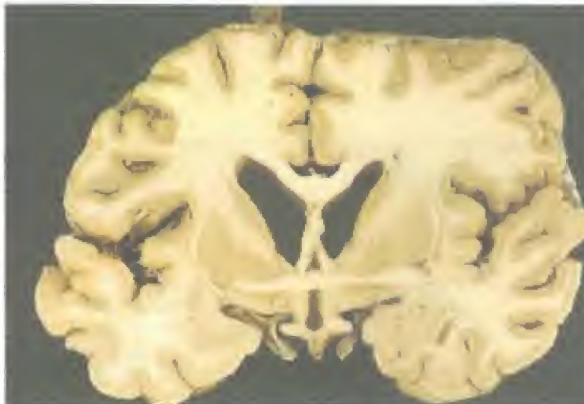
■ الأشخاص المصابون يبقون في حالة نباتية مع فقد كافة الوظائف الدماغية العليا.

(الشكل: ٧-٧)

تنخر قشر دماغي

النسيج البقي يحل محل القشر الدماغي

الأذية أوضح في الجزء العلوي للدماغ



### ❖ النزوف العفوية داخل القحف

وهي تشكل ١٥٪ من الحوادث الوعائية الدماغية..

#### ■ الأورام الدموية الدماغية:

وهي تشاهد غالباً عند المصابين بارتفاع التوتر الشرياني الذي يؤهب للداء العصيدي وتشكل أمهات دم صغيرة (شاركون - بوكارد) حيث يؤدي تمزقها إلى تشكل أورام دموية داخل الدماغ.

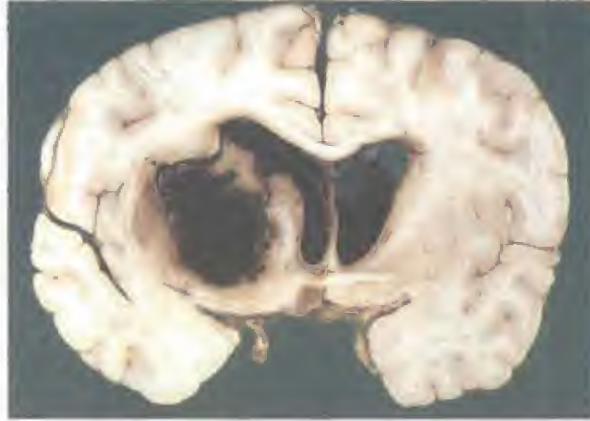
أكثر ما تشاهد هذه النزوف في المناطق المرواة بالشرابين الدقيقة الثاقبة (النوى القاعدية، المهاد، المحفظة الداخلية، الجسر).

تبدو هذه الأورام الدموية عياناً كخثرة دموية كبيرة تسبب انضغاطاً للنسج المجاورة، وفي حال نجا المصاب بعد النزف يزال الورم الدموي من البالعات ويستبدل بالنسج الدبقي مما يترك جوفاً داخل الدماغ. (الشكل ٧-٨).

#### ■ النزف تحت العنكبوت

##### Subarachnoid heamorrhage

- وهو نزف في المسافة بين الغشاء العنكبوتي والأم الحنون (المسافة تحت العنكبوت).
- السبب الأساسي المؤهب هو تمزق أمهات الدم العنابية، وأقل من ذلك التشوهات الوعائية.
- عياناً تشاهد طبقة من الدم فوق سطح الدماغ في المسافة تحت العنكبوتية، حيث يمكن تحري الدم في السائل الدماغي الشوكي. (الشكل ٧-٩).



(الشكل: ٧-٨)

ورم دموي داخل الدماغ  
ورم دموي كبير في النوى القاعدية مع انضغاط النسج المجاورة  
لاحظ التمزق ضمن البطينات



(الشكل: ٧-٩)

نزف تحت العنكبوت

لاحظ الدم في المسافة تحت العنكبوتية فوق المصباح نتيجة تمزق أم دم في الشريان القاعدي

## ثانياً: استسقاء الدماغ

أفات الجهاز العصبي

مصطلح يدل على زيادة في حجم السائل الدماغي الشوكي في التجاويف داخل القحف مع توسع في البطينات الدماغية وهو ذو نمطين:

- النمط غير المتصل أو الانسدادي: بسبب انسداد جريان السائل الدماغي الشوكي لعدة أسباب منها تشوهات خلقية، أورام الدماغ والنزوف الدماغية.
- النمط المتصل: بسبب نقص امتصاص السائل الدماغي الشوكي في الزغابات العنكبوتية بسبب أخماج أو نزف في المسافة تحت العنكبوت.
- عياناً: يلاحظ توسع أجواف البطينات مع تأثير في الدماغ يختلف حسب مدة وشدة الإصابة. (الشكل ٧-١٠).



(الشكل: ٧-١٠)

استسقاء الدماغ

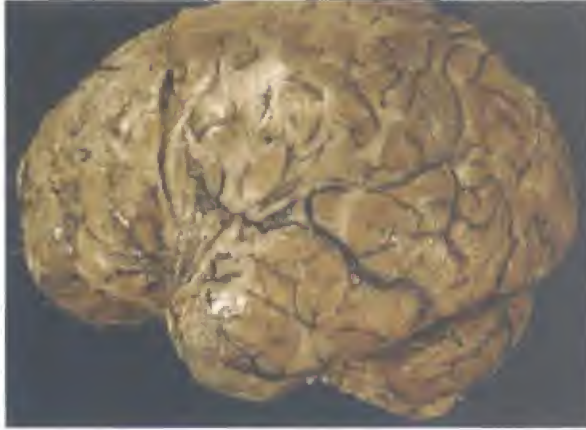
توسع البطينين الجانبيين بسبب انسداد في جريان السائل الدماغي الشوكي



## ثالثاً: أخماج الجملة العصبية المركزية

### أ - التهاب السحايا القيحي الحاد:

خمج جرثومي شديد يترافق مع سوء في الحالة العامة وصلابة النقرة والحمى، ويظهر فحص السائل الدماغي الشوكي سائلاً عكراً مع وجود العدلات وانخفاض السكر. عياناً تبدو المسافة تحت العنكبوت حاوية على الفتحة الانتهاية الحادة ذات اللون الكريمي. (الشكل ١١-٧).



(الشكل: ١١-٧)

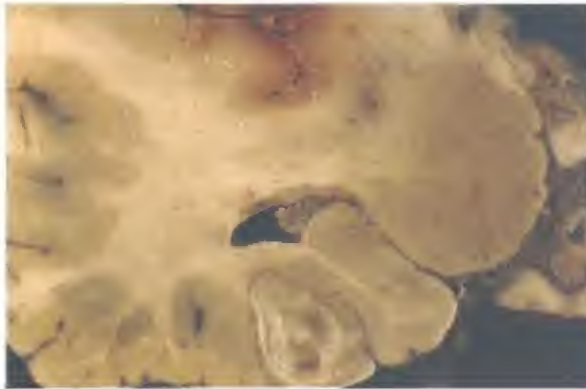
التهاب السحايا الحاد المسافة تحت العنكبوت تحوي نتحة قيحية كريمية اللون

### ب - التهاب المخ والخراجات الدماغية:

❖ يدل مصطلح التهاب المخ على التهاب بؤري للمتن الدماغية وهو غالباً ما يؤدي إلى تشكل خراجة الدماغ.

❖ هذا الالتهاب يتطور ضمن عدة ظروف:

- + شكل ثانوي لالتهاب السحايا.
- + امتداد للخمج من الأذن الوسطى والخشاء.
- + وصول الجراثيم عبر الدم من بؤرة إنتانية خاصة عند المصابين بالآفات القلبية المزركة والتهاب الشغاف.
- + الأذيات الرضية المفتوحة للدماغ.
- تبدو المناطق المصابة محتقنة ومتوذمة وظرية كونها مؤلفة من نسيج نخري مرتشح بالعدلات.
- أما خراج الدماغ فيبدو كجوف مدور يقيس ١ - ٢ سم قطراً مملوء بالقحج ومحاط بالنسيج الدبقي والتليف. (الشكل ١٢-٧).



(الشكل: ١٢-٧)

خراجة دماغية

خراج في الفص الصدغي يحوي قيحا أصفر، الخشاء هو التهاب في الأذن الوسطى

### ج - التهاب الدماغ والتهاب النخاع:

- يدل مصطلح التهاب الدماغ على التهاب معمم في الدماغ، وكذلك مصطلح التهاب النخاع، والمتعضيات المسؤولة هي غالباً فيروسات وركتسيات وأخماج جرثومية محددة (الليستيريا، اللولبيات، البورليا).
- أهم الفيروسات المسببة هو الحلا البسيط (الشكل ١٣-٧ أ+ب) يليه شلل الأطفال والكلب.
- يبدو الدماغ المصاب عياناً متوذماً مع نزوف تقطعية واستسقاء في السحايا، كما يلاحظ تنخر دماغي شديد في حالات الالتهاب بالحلا البسيط.
- يؤدي الالتهاب إلى تموت المصبونات وتصبح الأوعية الدماغية محاطة بكم من اللعقاويات مع تشكل نسيج دبقي.



(الشكل: ١٣-٧)

التهاب الدماغ بالحلا البسيط

تنخر الفص الصدغي وصفي لهذه الإصابة

#### د - تظاهرات الإيدز في الجملة العصبية:

يوجد العديد من التظاهرات الخطيرة التي يسببها الخمج بفيروس HIV في الجملة العصبية، فهو أحد أشيع أسباب الأخماج الفيروسية في الدماغ، وهو لا يصيب الدماغ بشكل مباشر فحسب بل يؤهب للعديد من الإصابات:

- مركب عتاهة الإيدز: **Aids Dementia Complex** وهو متلازمة سريرية تتميز بعتاهة مع إصابة حركية وسلوكية.

- التهاب السحايا اللمفاوي.

- التهاب الدماغ ب: **HIV** وهو يتميز بتعدد بؤره، حيث تحوي البؤر الالتهابية خلايا عرطلة كثيرة النوى خاصة في المادة البيضاء والنوى القاعدية وجذع الدماغ.

- التهاب الأوعية الدماغية.

- حثل المادة السنجابية.

- اعتلال النخاع الفجوي.

#### هـ - الأخماج الفطرية للجملة العصبية المركزية:

تشاهد هذه الأخماج الفطرية في المرضى المضعفين مناعياً، وتكون الفطور المسؤولة غالباً هي:

- المبيضات: وتسبب خراجات مخية صغيرة متعددة وهي ثانوية لخمج بدئي بالمبيضات في مكان آخر.

- الرشاشيات: وتنقل عبر تيار الدم غالباً من إصابة رئوية (الشكل ٧-١٥).

- المستخفيات: وتتميز بكونها تصيب أحياناً المرضى ذوي المناعة الطبيعية.

- الفطور الإشتية.

#### و - الأخماج الطفيلية في الجملة العصبية:

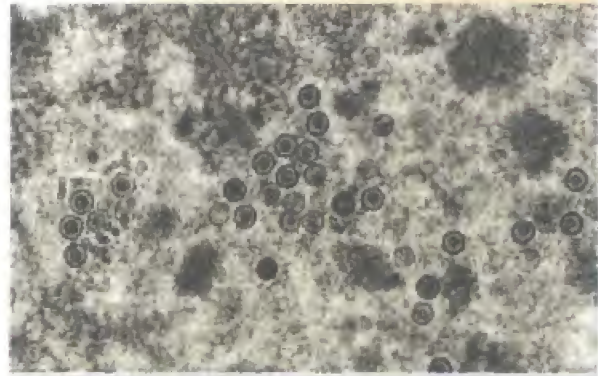
وهي في ازدياد بسبب ارتفاع نسبة المضعفين مناعياً وكثرة السفر وأهمها.

- داء المقوسات: يشاهد بشكل خلقي مسبباً استسقاء دماغياً وتكلسات دماغية، كما يسبب خراجات دماغية عند مرضي الإيدز.

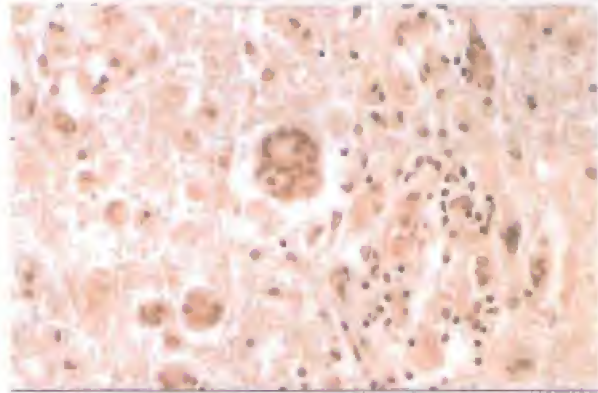
- البرداء: وهي أشيع الأخماج الدماغية الطفيلية وخاصة بالمتصورات المنجلية والتي تسبب خثار وعائي مع نزوف نقطية (الشكل ٧-١٦).

(الشكل: ٧-١٦)

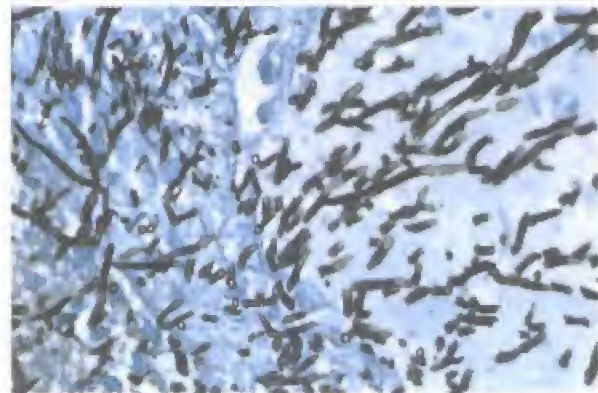
البرداء في الدماغ وعاء شعري دماغي يحوي كريات حمراء مغزوة بطفيليات البرداء التي تظهر كتقاطات زرقاء



(الشكل: ٧-١٣) التهاب الدماغ بالخلل البسيط صورة بالمجهر الإلكتروني تظهر الفيروسات الحلقية كجزيئات منورة ذات لب كثيف

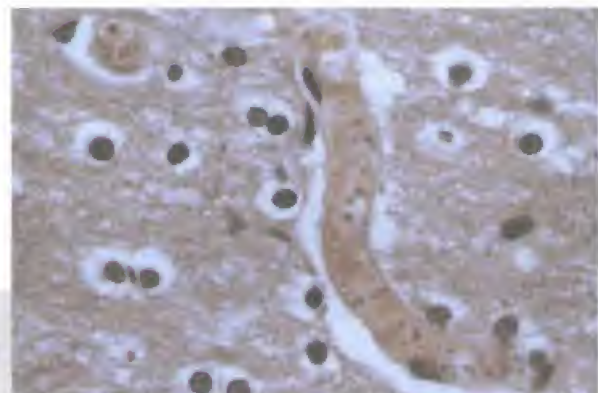


(الشكل: ٧-١٤) التهاب الدماغ بفيروس HIV لاحظ الخلايا العرطلة عديدة النوى



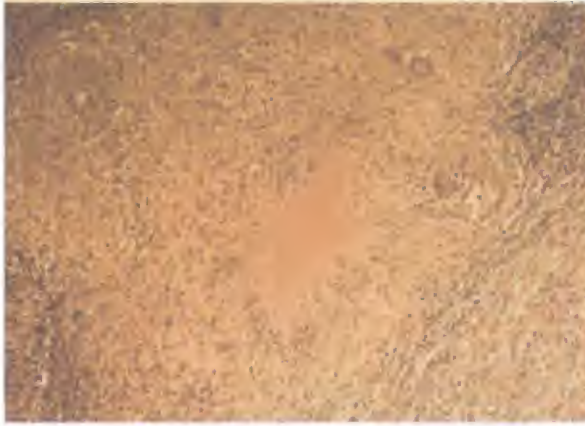
(الشكل: ٧-١٥)

خمج فطري دماغي خيوط الرشاشيات تشاهد بعد التلوين بالفضة

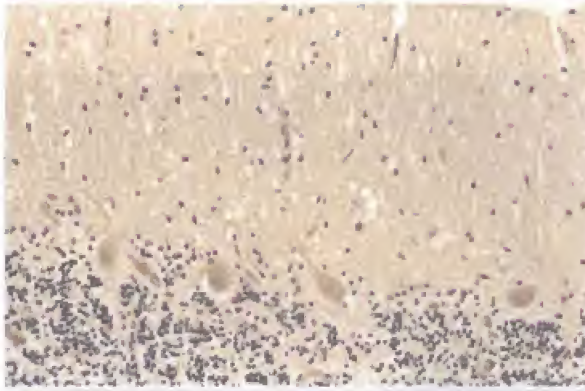


آفات الجهاز العصبي





(الشكل: ١٧-٧)  
التهاب الدماغ الدرنى  
حبيبومات التهابية متجينة تميز الخمج الدرنى



(الشكل: ١٨-٧)  
اعتلال الدماغ الإسفنجي  
جزء المخيخ من مريض مصاب بداء كروتزفيلد - جاكوب يظهر السمات المميزة للمرض (الفجوات الدماغية)

- المتحولات الزحارية: تسبب خراجات زحارية بالانتشار من الأمعاء.
- المشوكة الحبيبية: المسببة لداء الكيسات المائية.

### ز - التدرن الدماغي:

وهو غالباً ثانوي لخمج رئوي، حيث يسبب أحد نمطين من الخمج:

- التهاب السحايا: يتميز بحبيبومات عديدة في السحايا الرقيقة مع مظاهر التهاب السحايا المزمن، يؤدي المرض أحياناً إلى تليف في السحايا واستسقاء الدماغ. (الشكل: ١٧-٧).

- الخراجات الدرنية: تتشكل عند خمج المتن الدماغي، وهي كتل قاسية مفصصة من النسيج الحبيبي الالتهابي مع تنخر جبني مركزي محاطة بنسيج ليفي. وتشتع هذه الخراجات في المخيخ.

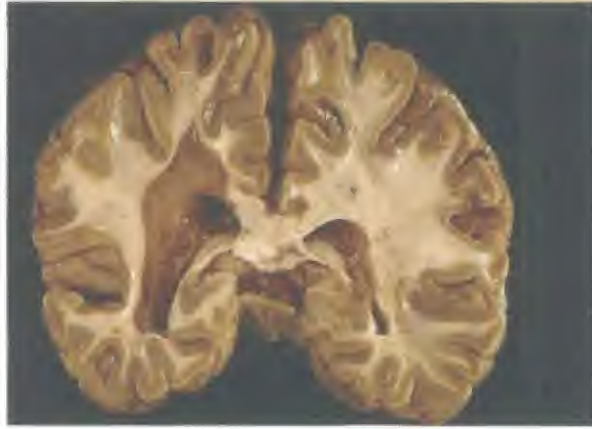
### ح - اعتلال الدماغ الإسفنجي:

- وهو ناجم عن عامل بروتيني غير تقليدي وهو قد يكون وراثياً أو مكتسباً.
- هذا المرض الذي يدعى بداء كروتزفيلد جاكوب، يتميز بتراكم بروتين معدل من بروتينات الأغشية الخلوية يدعى بالبريون (PrP).
- يسبب المرض عتاة سريعة الترقى عند الإنسان مع مظاهر فجوية في الدماغ وهو شبيه بالكورو واعتلال الدماغ الإسفنجي البقري (داء البقرة المجنونة) وجميعها تشترك بال (PrP). (الشكل: ١٨-٧).
- هذه الأمراض سميت من قبل بأمراض الفيروسات البطيئة.

## رابعاً: الآفات المزيلة للنخاعين

### ♦ التصلب اللويحي:

- التصلب اللويحي العديد هو مرض يتميز بهجمات ناكسة ذات آلية مناعية من الاضطرابات العصبية المختلفة، حيث يحدث فقد لقمع النخاعين من المحاور العصبية مما يسبب اضطراباً في وظائفها.
- إن النظرية الأكثر قبولاً حول المرض هي وجود تأهب وراثي للمرض (ترافق مع HLADR2) يترافق مع استجابة مناعية غير ملائمة لخمج فيروسي ما.
- آفات التصلب اللويحي العديد تشاهد في مكان من الجملة العصبية وهي تدعى باللوحيات؛ وخاصة في البطينات الجانبية وجذع الدماغ والسويقات المخيخية (الشكل: ١٩-٧).
- نسيجياً هناك فقدان للنخاعين مع لمقاويات تحيط بالأوعية الصغيرة، أيضاً البالعات تبلمع النخاعين المخرب الذي يتراكم داخلها لتشكل خلايا رغوية، كذلك تتضخم الخلايا النجمية حول هوامش الآفة.

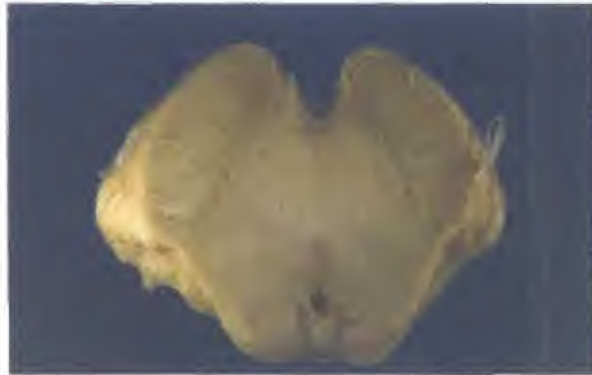


(الشكل: ٧-١٩)  
التصلب اللويحي الحنيد  
لويحة كبيرة تشاهد قرب البطين الجانبي

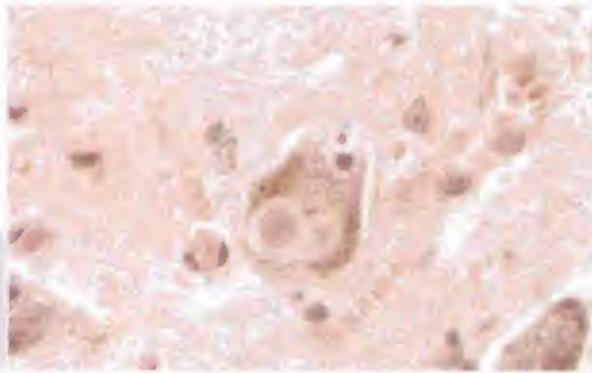
## خامساً: الآفات التنكسية في الدماغ

### ❖ داء باركنسون:

- مرض يصيب أشخاصاً فوق عمر ٥٥ سنة ويتميز سريرياً باضطرابات حركية مع رجفانات أثناء الراحة وصمل عضلي وبطء الحركات الإرادية.
- المرض ينجم عن فقدان العصيونات من المادة السوداء في النوى القاعدية للدماغ وتتناسب شدة المرض مع فقدان هذه العصيونات الحاوية على الميلانين، فهذه الخلايا تفرز الدوبامين بشكل طبيعي حيث يؤدي ضياع العصيونات إلى نقص الدوبامين في النوى القاعدية وسيطرة الأسثيل كولين.
- عياناً هناك نقص في تصنيع المادة السوداء (الشكل: ٧-٢٠)، بينما تحوي الخلايا المتبقية اندخالات كروية تسمى بجسيمات ليوي، (الشكل: ٧-٢١).
- المرض لا يزال مجهول السبب حيث يعالج المرض عرضياً بأدوية تصحح خلل التوازن بين النواقل العصبية.



(الشكل: ٧-٢٠)  
داء باركنسون  
شحوب المادة السوداء بسبب غياب العصيونات احباطية منها



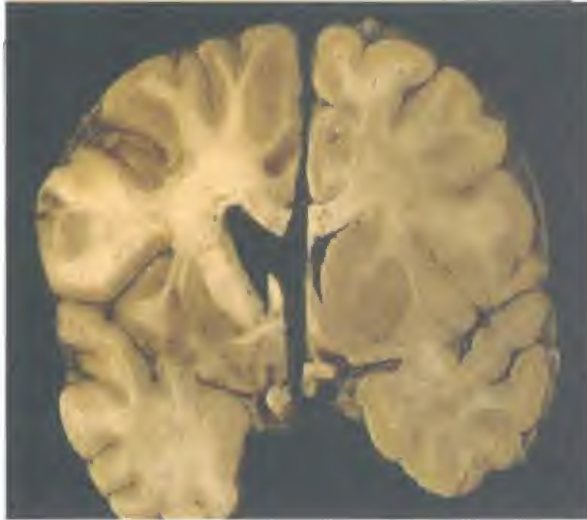
آفات الجهاز  
العصبي

(الشكل: ٧-٢١)  
جسيمات ليوي في داء باركنسون  
جسيمات ليوي هي اندخالات كروية تشاهد في العصيونات حاوية الصباغ في داء باركنسون

### ❖ داء الرقص لهنتنغتون:

- مرض يورث كصفة جسمية قاهرة وتتوضع مورثته على الصبغي الرابع بذراعه القصير، وهو مرض تنكسي يؤدي إلى حركات رقصية شاذة مع تطور العتاهة.
- الدراسة الجزيئية المورثة للمرض تظهر وجود تكرارات طويلة شاذة من النكليوتيدات الثلاثة CAG، حيث يبلغ عدد التكرارات عند الشخص الطبيعي بين ٩ - ٢٤ تكرار بينما يتجاوز عددها عند مرضى هنتنغتون ٧٠ تكرار. هذا الجين





ينتج بروتيناً يسمى بـ الهيتفتين وهو يظهر في العديد من النسيج. من الملاحظ أن بدء سن المرض يرتبط عكسا مع عدد التكرارات.

عند فحص الدماغ عياناً يشاهد ضمور النواة المدنبية واللحاء بسبب فقدان الخلايا والاستحالة الطبقيّة. (الشكل ٧-٢٢).

(الشكل: ٧-٢٢)

داء هنتغتون

في الأيمن دماغ طبيعي مع نواة مدنبية طبيعي، بينما يظهر الأيسر ضمور النواة المدنبية عند شخص مصاب بداء هنتغتون

### ❖ داء الزهايمر:

- أشيع الأمراض التنكسية في الدماغ وأهم سبب للعتهاء، حيث يصاب المرضى بفقدان متروك للذاكرة مع تنكس في القشر الصدغي والجداري مسبباً حبسات ولا حركية.

### ■ البيولوجيا الجزيئية لداء الزهايمر:

- يبقى سبب المرض مجهولاً، ولكن لوحظ وجود العديد من الحالات العائلية مما يدل على وجود اضطرابات جينية حيث يمكن تقسيم حالات داء الزهايمر إلى ٤ مجموعات يترافق كل منها مع اضطراب مورثي على أحد الصبغيّات ٢١، ١٩، ٢٤ هذه المجموعات هي:

❖ الشكل الفراءدي متأخر البدء ويترافق مع اضطراب في الصبغي ١٩.

❖ الشكل العائلي متأخر البدء ويترافق مع اضطراب في الصبغي ١٩.

❖ الشكل العائلي باكراً البدء ويترافق مع اضطراب في الصبغي ٢١.

❖ الشكل المرافق لمتلازمة داون ويترافق مع اضطراب في الصبغي ٢١.

■ يظهر التحليل الجزيئي ترسب مادة نشوانية مؤلفة من البروتين **(A4)** في القشر الدماغى على شكل ترسبات كروية تعرف باللوحيات الشيخية، إن تحليل هذه المادة يظهر أنها تشق من بروتين طبيعي للأغشية الخلوية مجهول الوظيفة وتقع مورثته على الصبغي ٢١ ويعرف بـ **APP** (طليعة بروتين الزهايمر) إن العيوب في هذا البروتين تفسر بعض حالات البدء العائلي المبكر وترافق الزهايمر مع متلازمة داون، حيث تؤدي الطفرات في مورثة **APP** إلى تشكل البروتين **A4** المكون الرئيسي للمادة النشوانية في الزهايمر.

■ إن وجود الأبو البروتين الشحمي **APOE4** في اللويحات هو تاجم عن الاضطراب المورثي في الصبغي ١٩ المسؤول عن الشكل العائلي متأخر البدء وكذلك الشكل العائلي باكراً البدء.

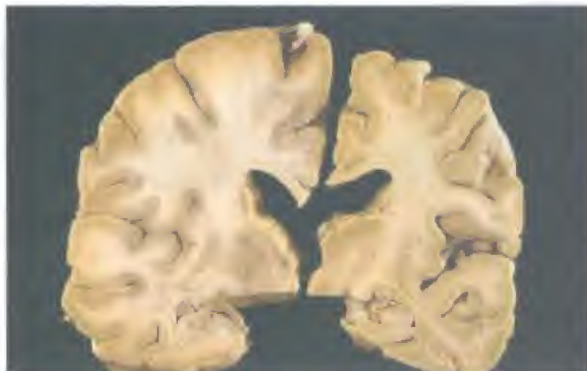
### ■ المظاهر العيانية والنسجية:

■ يبدو الدماغ المصاب عياناً أصغر من الطبيعي وأقل وزناً مع انكماش في التلافيف وتوسع في الشقوق في نصفى الكرة المخية. (الشكل ٧-٢٣).

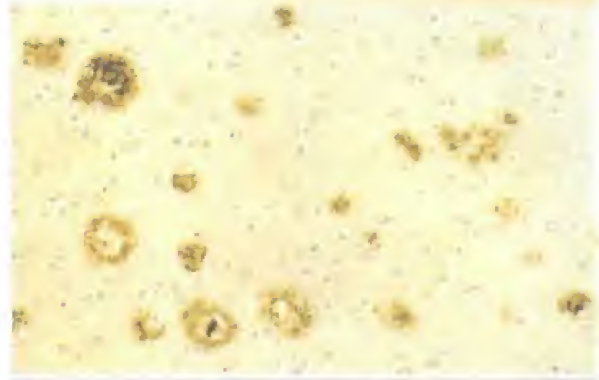
(الشكل: ٧-٢٣)

داء الزهايمر

لاحظ الدماغ المصاب في الأيمن الذي يبدو ضموراً مع غياب القشر والمادة البيضاء خاصة في منطقة المسين، قارن مع الدماغ الطبيعي في اليسار



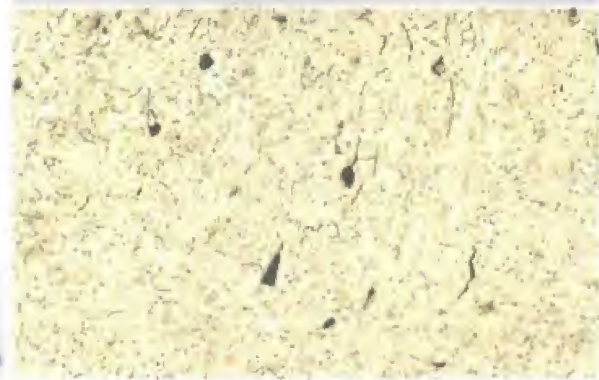
- نسيجياً تلاحظ عدة شذوذات: الأشكال (٧-٢٤ أ+ب).
- ❖ اللويحات الشيخية **Senile plaques** المؤلفة من البروتين **A4**.
- ❖ التشبكات الليغية العصبية **neurofibrillary tangles** وهي اندخالات داخل عصبونية تتألف من حزم من خيوط شاذة تشاهد في عصبونات التشريح وهي لهيئة الشكل وتحتل قسماً كبيراً من هيولى العصبون، هذه التشبكات مؤلفة من بروتينات رابطة للأنايب الدقيقة تدعى بالبروتينات تاو.
- ❖ تصبح الاستطالات الناشئة من عصبونات التشريح مجدولة ومتوسعة (الخيوط العصبونية **Neurophil threads**) بسبب تراكم نفس الخيوط المعشكلة للتشبكات.
- ❖ تتوضع المادة النشوانية في الشرايين الدماغية مشكلة اعتلال الأوعية النشواني.



(الشكل: ٧-٢٤-١)

داء الزهايمر

اللويحات الشبكية (تكوين كيميائي مناعي) تتألف هذه اللويحات من البروتين **BA4**



(الشكل: ٧-٢٤-ب)

داء الزهايمر

التشبكات العصبونية (تكوين مناعي كيميائي)، هذه التشبكات مؤلفة من البروتين تاو

## سادساً: الآفات السمية في الجملة العصبية المركزية

- العديد من الأمراض الهامة في الجملة العصبية المركزية هي ذات منشأ استقلابي أو سمي وهي تعكس قابلية هذا الجهاز للأذية بسهولة.
- العديد من الأعواز الفيتامينية تسبب أذية عصبية كموز فيتامينات **B1** (يسبب اعتلال الدماغ لفيرنكه) وعوز فيتامين **B12** الذي يسبب تنكساً للأعمدة الخلفية والجانبية للحبل الشوكي.
- اعتلال الدماغ الكبدي: يشاهد عند المصابين بقصور كبدي شديد حيث يصاب المريض باضطراب شديد في الوعي، وهو ما يعود إلى وجود مواد ناقلة عصبية في الدم يفترض نزع سميتها في الكبد (مثل الـ **GABA**).
- التسمم بأول أكسيد الكربون ويتميز بأذية متأخرة يظهر بعد ٢٤ - ٣٦ ساعة من التعرض ويلاحظ تنخر الجسم الشاحب مع نزع النخاعين من المادة البيضاء وأحياناً نخر قشري معمم. (الشكل ٧-٢٥).

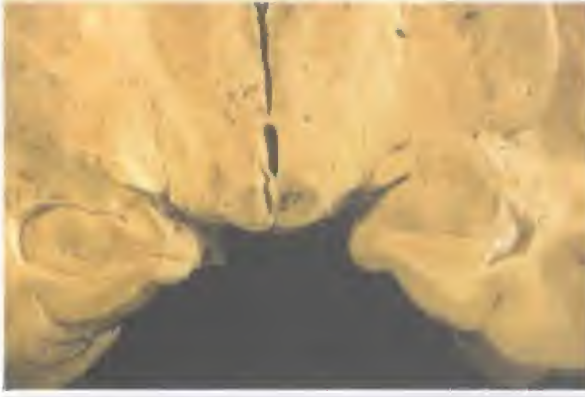


(الشكل: ٧-٢٥)

تسمم بأول أكسيد الكربون  
لاحظ تنخر الجسم الشاحب

آفات الجهاز  
العصبي





(الشكل ٢٦-٧)

اعتلال الدماغ لفيرنيكه

لاحظ النزوف النقطية في الأجسام الحليمية هذه الحالة تنجم عن عوز الثيامين عند الكحوليين. ويحدث عادة في سياق التسمم الكحولي

### ■ اعتلال الدماغ الكحولي:

يؤدي التناول المزمن للكحول إلى العديد من الإصابات في الجملتين المركزية والمحيطية ويصعب معرفة إذا ما كانت ناجمة عن سمية مباشرة أو بسبب الأعواز الغذائية الفيتامينية المشاهدة عند الكحوليين.

يظهر دماغ الكحوليين ضموراً في القشر وتكساً مخيخياً (الشكل ٢٦-٧).

اعتلال الدماغ لفيرنيكه: وهو ناجم عن عوز الثيامين عند الكحوليين وهو يتظاهر بثلاثي مكون من: التخليط الذهني، الرنح، اضطراب حركات العين.

إمراضياً: هناك نزوف نقطية في الأوعية الصغيرة للأجسام الحليمية مع تنخر في المصبونات التي تضرر ويحل محلها النسيج الدبقي.

كذلك تحدث أذية الجهاز اللبني عند تكرار نوبات اعتلال فيرنيكه وهو ما يتظاهر بفقدان الذاكرة بنمط مميز يدعى بذهان كورساكوف.

## سابعاً: الآفات الاستقلابية في الجملة العصبية المركزية

### ❖ حثل المادة البيضاء Leukodystrophy:

اضطراب موروث يؤدي إلى شذوذ استقلابي في شكل النخاعين وهو يتظاهر عند الأطفال بتأخر روحي حركي. ويبدو الدماغ المصاب صغيراً مع فقدان النخاعين وتكاثر دبقي.

يملك المرض عدة أنماط تنجم عن عيوب في عدة أنزيمات ويتم تشخيصه عبر عيار الأنزيمات في الكريات البيض أو صانعات الليف.

### ❖ أدواء الخزن العصبية الاستقلابية:

مجموعة من الأمراض ناجمة عن أخطاء استقلابية وتتميز بخزن مواد غير طبيعية في الجملة العصبية، وهي تشاهد غالباً عند الأطفال، أهم هذه الأمراض:

■ الفانغليوزيدوز: مجموعة من الاضطرابات تسبب اختزان الفانغليوزيدات في الدماغ وأهمها هو داء تاي ساكس.

■ أدواء عديدات السكاكر المخاطية: يسبب اختزان عديدات السكاكر المخاطية في الدماغ مثل داء هورلر وداء هنتر.

■ داء غوشر: يسبب تراكم السيروبريزيدات في الدماغ والنسج الأخرى.

### آفات الجهاز العصبي



(الشكل ٢٧-٧)

حثل المادة البيضاء

مقطع من الفص الجبهي لطفل مصاب بحثل المادة البيضاء، لاحظ غياب النخاعين من المادة البيضاء وتوسع البطين الجانبي بسبب ضمخ النسيج الدماغى

- داء باتن: يسبب اختزان مادة شبيهة بالليبوبوفوسفين في الدماغ والنسج الأخرى (الشكل ٧-٢٨).
- داء نايمن باك: يسبب تراكم السفنغوميلين في الدماغ والنسج الأخرى.



(الشكل: ٢٨-٧)

داء باتن

صورة بالمجهر الإلكتروني لمخاطبة المستقيم تظهر خلية شوان تحوي على المادة الشبيهة بالليبوبوفوسفين

## ثامناً: أورام الدماغ

تمتلك الأورام في الجملة العصبية المركزية أهمية كبيرة كونها تصيب المرضى الشبان فهي ثاني أشيع الأورام بين عمر ١٥ - ٢٥ سنة.

تشتق هذه الأورام من نسيج مختلفة في الجملة العصبية:

- ❖ أشيع هذه الأورام هي الأورام الانتقالية من خباثات بعيدة.
- ❖ الأورام السحائية: تشتق من الخلايا الظهارية للسحايا.
- ❖ الأورام الدبقية أو الظهارية العصبية: وتشتق من الخلايا النجمية والخلايا الدبقية قليلة التفرعات وخلايا جنينية بدئية
- ❖ الأورام العصبية غير الظهارية: كاللمفومات وأورام الخلايا المنتشة والكيسات وأورام النخامة.

### ١) متلازمات الأورام العصبية الوراثية:

- داء فون ركلنهاوزن، (الورم الليفي العصبي)

وهو ما يدعى حالياً (داء الورم الليفي العصبي) وهو ذو نمطين.

- النمط الأول NF1: وهو يورث كصفة جسمية مقهورة حيث ينجم عن طفرة في مورثة تقع على الصبغي ١٧ مسؤولة عن تشكل بروتين يدعى بالنورفيرومين، ويتميز بوجود أورام سليمة للأعصاب المحيطية من النوع الليفي العصبي مع وجود بقع متصبغة على الجلد (بقع قهوة بحليب) (الشكل ٧-٢٩) وأحياناً أوراماً في العصب البصري.
- النمط الثاني NF2: يورث كصفة جسمية مقهورة وينجم عن طفرة في مورثة تقع على الصبغي ٢٢، ويتميز بأورام سليمة (شفانومات) في العصب القحفي الثامن (السمعي) وهو ما يدعى بورم العصب السمعي إضافة لأورام أخرى في الدماغ والسحايا وجذع الدماغ.



أفات الجهاز العصبي

### ■ التصلب الحدبي:

- مرض يورث كصفة جسمية قاهرة. حيث يصاب المرضى بنوبات حركية مع تخلف عقلي وأورام وعائية ليفية في الجلد مع أورام عابية في الشبكية ونادراً أورام في القلب والكلى.

(الشكل: ٢٩-٧)

داء فون ركلنهاوزن

إصابة من النمط الأول تسبب أوراماً جلدية عديدة سليمة من قنط الليفي العصبي





■ المورثة المسؤولة تقع على الصبغي ١٦ وتشكل بروتيناً يدعى بالتوبيرين.

■ يظهر الدماغ آفات وصفية تدعى بالدرنات أو الحديبات وهي تظهر كمقيدات بيضاء قاسية تقيس ١ - ٣ سم في التلافيف الدماغية، وهي أورام عابية مؤلفة من فرط نمو لعصبونات وخلايا نجمية (الشكل ٧-٢٠).

(الشكل ٧-٢٠)

لتصلب الحبيبي

عقيدات ودرنات قشرية تظهر كمناطق بيضاء

توسع لتلافيف في القوس الجبهي



(الشكل ٧-٣١)

نقائل إلى الدماغ

ورم صباغي جلدي خبيث ينتشر إلى الدماغ على شكل نقائل متعددة

## ٢) الأورام الانتقالية إلى الدماغ:

وهي أشيع الخباثات في الدماغ وهي تتظاهر بعلامات ارتفاع التوتر داخل القحف مع علامات عصبية بؤرية.

المواقع الرئيسية التي تنتقل منها الخباثات إلى الدماغ هي الرئة والثدي والجلد (الميلانومات).

يبدو هذه النقائل عياناً متعددة وتتوضع في الوصل بين القشر والمادة البيضاء، كما تتكون وذمة شديدة حولها. (الشكل ٧-٢١).

## ٣) الأورام السحائية:

أورام سليمة تشتق من الخلايا الظهارية للسحايا وهي تشيع عند الإناث.

- هذه الأورام تبدو كأفات مدورة تنشأ من الأم الجافية وتنمو ببطء وتضغط النسيج الدماغى، وهي ذات قوام لحمي مطاطي وتختلف في حجمها من ١ - ٧ سم. كما قد تكون متعددة وقد ترتفع في الجمجمة. (الشكل ٧-٢٢).

- أشيع أماكن توضعها هو جانب المشول المخي وفوق التحديبات الدماغية وهي تصيب النخاع الشوكي أحياناً.

- نسيجياً هذه الأورام مؤلفة من خلايا سحائية ظهارية تتميز بوجود بؤر تكلس صغيرة تدعى بالأجسام الرملية.

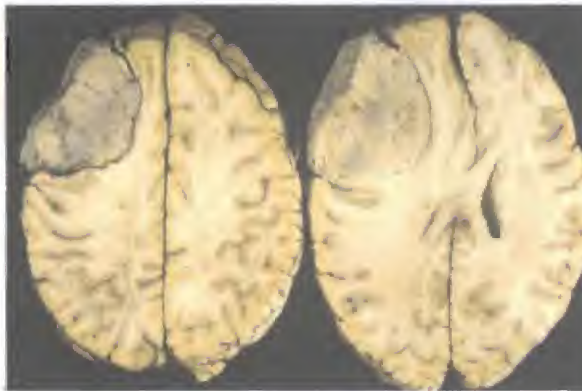
## ٤) الأورام ذات المنشأ الظهاري العصبي:

وهي تسمى أيضاً بالأورام الدبقية وهي تضم مجموعة من الأورام البدئية في الدماغ.

## ■ الورم نجمي الخلايا:

ورم ينشأ في أي مكان من نصفي الكرة المخية أو جذع الدماغ أو الحبل الشوكي أو المخيخ ويشق من الخلايا النجمية. (الشكل ٧-٢٣).

آفات الجهاز العصبي



(الشكل ٧-٢٢)

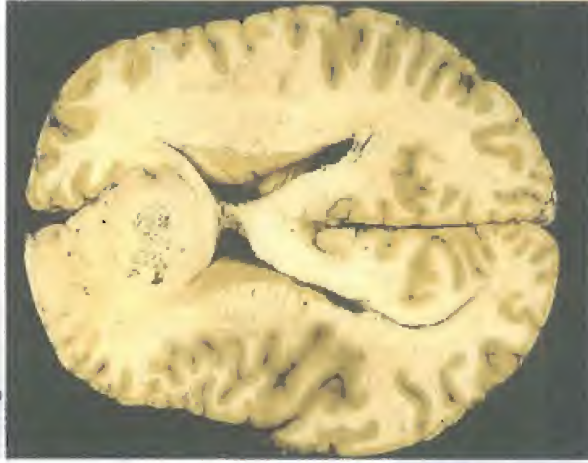
ورم سحائي

مقطعان في مستويين مختلفين من دماغ شخص مصاب بورم سحائي

لاحظ تضغط القوس الجبهي

تختلف هذه الأورام في مظاهرها النسيجية من أورام بطيئة النمو لا تظهر علامات للكشم الخلوي إلى أورام سريعة النمو عالية الخلوية مع انقسامات ونوى عديدة الأشكال (الورم النجمي اللامصنع).

- تبدو هذه الأورام عيانياً غير واضحة الحدود شاحبة وطرية.



(الشكل: ٧-٣٣)

ورم نجمي منخفض الدرجة

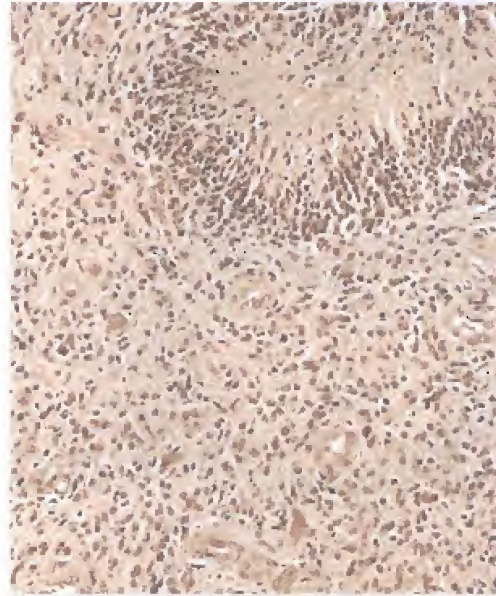
ورم نجمي منخفض الدرجة في الفص الجبهي يضغط النسيج الدماغي المجاور لاحظ الطبيعة الارتشاحية للورم التي تجعل وضع حدوده أمراً صعباً

### ■ أورام الأرومات الدبقية (الغليوبلاستوما):

- أورام شديدة الخباثة تشتق من الخلايا الدبقية وهي ذات نمو سريع وتصيب عادة المسنين ونادراً الشباب، وهي تعتبر أخطر الأورام الدبقية.

- تترافق هذه الأورام مع عيوب مورثة كطفرة في المورثة P53 وضياح أليلات على الصبغيات ١٧، ١٩ و ١٠.

- تبدو هذه الأورام عياناً ككتل نازفة متنخرة ضمن أحد نصفي الكرة المخية غالباً وهي تتألف نسيجياً من خلايا نجمية عديدة الأشكال مع انقسامات عديدة (الشكل: ٧-٣٤).



(الشكل: ٧-٣٤)

ورم الأرومة الدبقية

ورم مؤلف من خلايا عديدة الأشكال مع وجود النخر وهي الصفة المميزة للورم، يفرز الورم عوامل نمو تسبب تكاثر بطانة الأوعية الدموية

آفات الجهاز العصبي

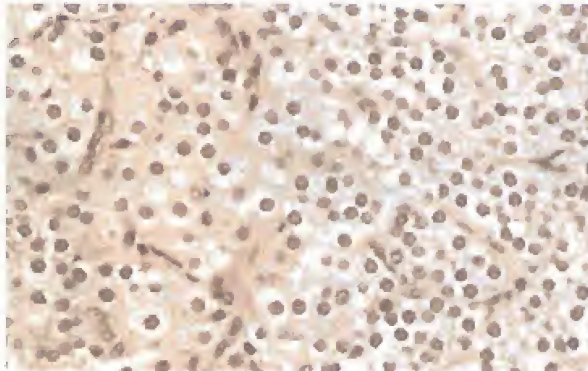
### ■ أورام الخلايا قليلة التغصنات:

- أورام دبقية تنشأ غالباً في نصفي الكرة المخية وتتألف من خلايا شبيهة بالخلايا الدبقية قليلة التغصنات، وهي قد تكون سليمة أو خبيثة (ورم الخلايا قليلة التغصنات اللامصنع).

- هذه الأورام شبيهة عياناً بالأورام النجمية فيه تبدو كأفات غير واضحة الحدود رمادية تلتحم بالنسيج الدماغي المجاور.

- تتألف هذه الأورام نسيجياً من خلايا ذات نوى مدورة وسيتوبلازما شاحبة فجوية تشبه الخلايا الدبقية قليلة التغصنات. (الشكل: ٧-٣٥).

- تقسم هذه الأورام إلى أورام منخفضة الدرجة وأخرى عالية الدرجة لا مصنعة على أساس المظاهر الخلوية.



(الشكل: ٧-٣٥)

ورم الخلايا قليلة التغصنات

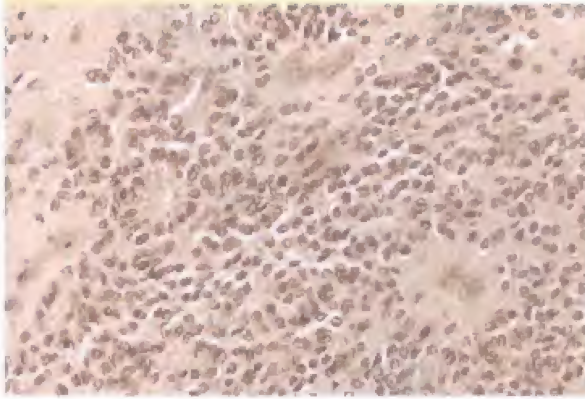
هذا الورم مؤلف من خلايا ذات نوى مدورة وسيتوبلازما فجوية رغم التسمية فهذه الخلايا لا علاقة لها بالخلايا قليلة التغصنات رغم التشابه الشكلي

### ٥) الأورام السيسائية:

- أورام تشتق من الخلايا السيسائية المبطنة للقناة الشوكية والبطينات، وهي تشاهد عند الأطفال وهي ذات نمطين: سليمة وخبيثة (لا مصنعة).

- تشكل هذه الأورام نسيجياً أنابيب شبيهة بالقناة

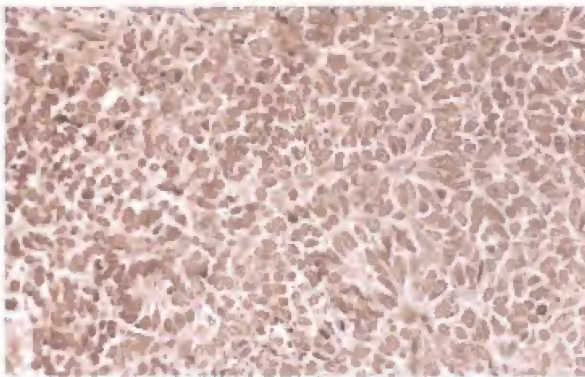




(الشكل ٣٦-٧)

ورم سبيلاني

تشكل هذه الأورام بنى أنبوبية شبيهة بالفتاة الشوكية المركزية

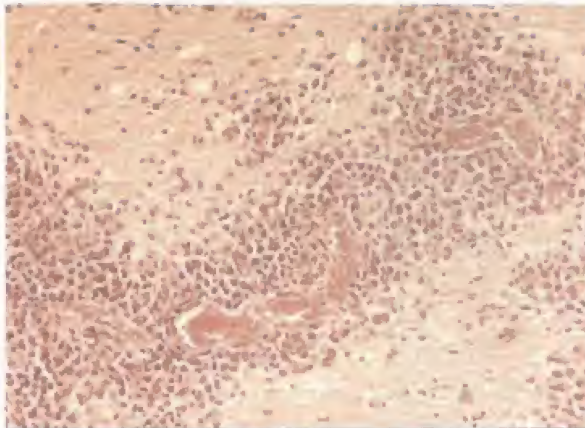


(الشكل ٣٧-٧)

ورم أرومي نخاعي

ورم مؤلف من خلايا صغيرة مع معدل انقسامي عالي  
لاحظ هنا تشكل الزهيرات وهي دليل على نضج عصيوني بنفي

آفات الجهاز  
العصبي



(الشكل ٣٨-٧)

لمفوما الدماغ

لمفوما لا هودجكن بائية الخلايا  
لاحظ غزو الخلايا اللمفاوية للنسيج الدماغي

الشوكية المركزية، وتظهر الأنماط اللامصنعة علامات  
الخيافة الخلوية من انقسامات ونوى عديدة الأشكال  
وتكاثر بطانة الأوعية. (الشكل ٣٦-٧).

## ٦) ورم الأرومات النخاعية medulloblasroma:

- ورم يشكل أشيع ما يعرف بالأورام الجنينية في الجملة  
العصبية المركزية وهي أورام تشاهد عند الأطفال  
وتتألف من خلايا بدئية شبيهة بالخلايا متعددة  
الكمون التي تشكل الدماغ البدئي الجنيني تدعى هذه  
الأورام بـ PNETs اختصاراً لـ (أورام الوريقة العصبية  
البدئية).

- يشاهد ورم الأرومات النخاعية في المخيخ ويتألف من  
خلايا بدئية صغيرة وهو ورم خبيث، حيث تشاهد  
صفائح من خلايا صغيرة كشمية بشكل العصي وذات  
نوى مدورة. (الشكل ٣٧-٧).

## ٧) لمفوما الدماغ:

- وهي غالباً لمفومات لا هودجكن عالية الدرجة من  
النمط بائي الخلايا.  
- هذه الأورام في ازدياد مع ارتفاع أعداد المضعفين  
مناعياً خاصة مرض الإيدز.  
- تبدو هذه الآفات غير واضحة الحدود ومتعددة البؤر  
وتتوضع عميقاً في المادة البيضاء.  
- نسيجياً يلاحظ الدماغ مرتشحاً بخلايا لمفاوية لا  
نموذجية. (الشكل ٣٨-٧).  
- إنذار هذه اللمفومات سيئ للغاية.

## ٨) الأورام القحفية البلعومية:

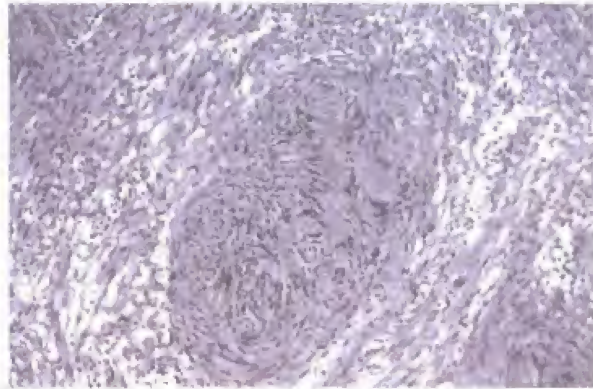
- تشتق هذه الأورام من بقايا جيب راتكه وهو الأصل  
الجنيني للنخامة الأمامية، وهو يشيع عند الأطفال.  
- مع نمو الورم فهو يضغط الغدة النخامية والتصلاب  
البصري والمهاد متظاهراً إما بقصور نخامي أو  
اضطرابات بصرية.  
- تبدو الآفات عيانياً مؤلفة من مناطق صلبة و أخرى  
كيسية وتنمو حول الأوعية مع تكلس (الشكل ٣٩-٧)،  
أما نسيجياً فهي مؤلفة من خلايا ظهارية مشبهة  
بالخلايا الحرشفية.



(الشكل: ٣٩-٧)  
ورم قحفي يلغوي  
الورم مؤلف من مناطق صلبة وأخرى كيسية

### ٩) أورام الأعصاب المحيطية:

معظم هذه الأورام هي سليمة وتشتق من غمد العصب وهي إما شوانومات أو أورام ليفية عصبية. الشفانوما: أورام مفردة عادة تشاهد في أي عصب محيطي، وهي آفات مدورة تقيس ١ - ٢ سم مؤلفة من خلايا مغزلية شبيهة بخلايا شفان، (الشكل: ٤٠-٧). يمكن أن ينشأ الشفانوما في الأعصاب القحفية (ورم العصب السمعي مثلاً). الأورام الليفية العصبية: قد تكون مفردة أو متعددة تشاهد في سياق داء فون ريكنهاوزن.



آفات الجهاز  
العصبي

(الشكل: ٤٠-٧)  
شفانوما  
ورم مؤلف من خلايا مغزلية تملك مظاهر خلايا شفان، وتتظم  
ضمن العديد من النماذج



## أولاً - أمراض العظام

## (١) أمراض العظام الاستقلابية:

وهي تشمل ٤ حالات شائعة وتتميز باضطراب في التوازن بين فعالية الخلايا بانيات العظم وفعالية الخلايا حالات العظم. هذه الحالات هي:

- ١- تخلخل العظم: وهو زيادة متروية ببطء في تآكل العظم دون تشكل عظمي جديد معاكس.
- ٢- تلين العظام، وهو عيب في معدنة النسيج العظمي.
- ٣- داء باجيت: ويتميز بتخرب شديد للعظم مع تشكل نسيج عظمي جديد مشوه وضعيف.
- ٤- فرط نشاط جارات الدرق: حيث تفرز هرمون PTH الذي يزيد فعالية حالات العظم.

## ■ تخلخل العظام Osteoporosis:

- يتميز تخلخل العظام بنقص معمم في كتلة العظام (الشكل ٨-١ أ-ب)، وهو يشاهد عند المسنين ويؤهب للكسور مع أقل رض.
- هناك العديد من العوامل المؤهبة لتطور تخلخل العظام، فهو يشاهد عند النساء بعد سن اليأس حيث يؤدي غياب تأثير الاستروجين المثبت للعظم إلى نقص في كتلة العظم يبلغ ذروته خلال عشرة سنوات من انقطاع الطمث.
- كذلك يشاهد تخلخل العظام عند متناولي الستيروئيدات القشرية. وكذلك مرافقا لاضطرابات غدية كالانسمام الدرقي وقصور النخامي الشامل، ويمكن أن يكون موضعاً في الأطراف السفلية عند المصابين بالشلل مما يدل على دور نقص الفعالية الحركية في تطور ترقق العظام عند المسنين.



(الشكل: ٨-١ أ-ب)

عظم متخلخل - لاحظ نقص الكتلة العظمية وتضييق المسافة القشرية من الواضح أن التزييق العظمي أرق وأقل كثافة



(الشكل: ٨-١ أ-ب)

عظم طبيعي  
(تلوين بالمالاح الفضة)

### ■ تلين العظام Osteomalacia:

وهنا تكون بنية العظم طبيعية مع تشكل كاف للمادة العظمانية من قبل بانيات العظم ولكن دون معدنة كافية حيث تتم معدنة مركز التريبك العظمي فقط ويبقى محيطه مؤلفاً من المادة العظمانية الطرية. (الشكل ٨-٢).

- يعود تلين العظم إلى اضطراب في استقلاب الفيتامين D بسبب نقص في الوارد الغذائي أو نقص في اصطناعه في الجلد بسبب نقص التعرض لأشعة الشمس، كما تلعب أسواء الامتصاص وأمراض الكلية دوراً في عوز الفيتامين D.



(الشكل: ٨-٢)

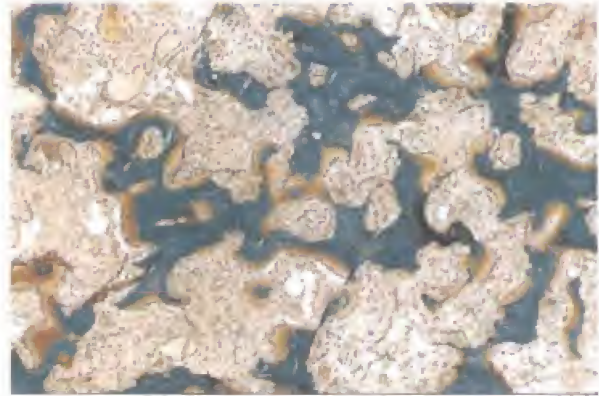
تلين العظام

صورة لعظم الحرقفة عند مصاب بتلين العظام

لاحظ المنطقة المركزية ذات العظم الممتلئ (أسود) والمنطقة المحيطة ذات العظم غير الممتلئ (أحمر)

### ■ داء باجيت:

- مرض شائع مجهول السبب يصيب المسنين، وفيه يحدث ارتشاف عظمي شديد خارج عن السيطرة من قبل حالات العظم الشاذة عديدة النوى. حيث يؤدي ذلك إلى تخرب موضعي للتريبك العظمي والعظم القشري على شكل موجات، كل من هذه الموجات تتبع باستجابة عنيفة وغير متناسبة لبانيات العظم حيث تنتج مادة عظمية جديدة في محاولة لتعويض التخرب العظمي الشديد. (الشكل ٨-٣).



(الشكل: ٨-٣)

داء باجيت

لاحظ عدم انتظام التريبك العظمي وازدياد عرضه، وهو مؤلف من عظم محبوك مع توضع عشوائي للكولاجين تقوم حالات العظم بالارتشاف العظم بينما ترسب البانيات عظماً جديداً بشكل غير متوافق لاحظ أيضاً تليف المسافات النخوية

- إن كلا العمليتين الهادمة والبنائية تسير بشكل عشوائي ولا علاقة لها بالضغط الوظيفية على العظم مما يؤدي إلى اضطراب هندسة العظم حيث أنه رغم كتلة العظم الكبيرة فهو أضعف من العظم الطبيعي.

- يصيب داء باجيت عدة عظام ولكنه قد يكون موضعاً في عظم واحد.

السبب مجهول ولكن تتهمة الأخماج الفيروسية للخلايا حالة العظم نظراً لوجود اندخالات داخل هذه الخلايا شبيهة بالفيروسات المخاطية، ولكن لم يظهر وجود أي فيروس باستخدام التقنيات الحديثة.

أمراض الجهاز الحركي

### ■ فرط نشاط جارات الدرق:

- إن غدد جارات الدرق تفرز هرمون ال PTH الذي يحرض ارتشاف العظم وتحرير الكالسيوم إلى الدم. ويتم التحكم بدقة بفعالية هذا الهرمون عبر آلية التقييم الراجع حيث يثبط إفرازه عند ارتفاع كالسيوم الدم وبالعكس. وفشل هذه الآلية يسبب إفرازاً مستمراً للهرمون وتخرباً عظماً شديداً.

- يمكن تمييز نمطين من فرط نشاط جارات الدرق:

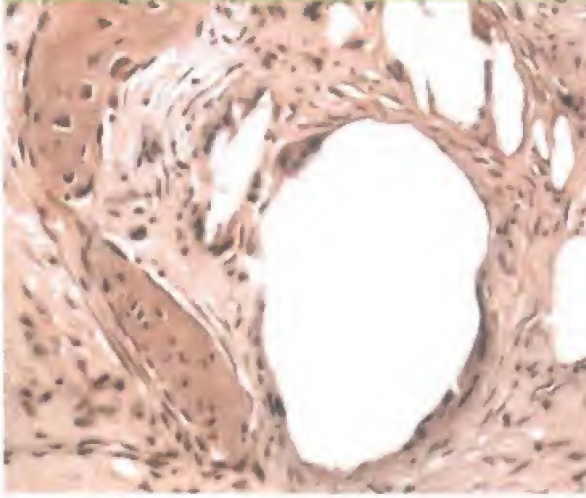
❖ النمط البدئي: بسبب ورم غدي في جارات الدرق لا يخضع لعملية التقييم الراجع

❖ النمط الثانوي: بسبب نقص كالسيوم الدم المزمن (كما في القصور الكلوي المزمن) مما يسبب فرط تصنع جارات الدرق.

- التأثيرات في العظم تأخذ عدة أشكال:

❖ الأورام السمراء: وهي يؤز انحلال عظمي تبدو للعين المجردة طرية شبه سائلة سمراء اللون وهي مؤلفة من كتل كبيرة





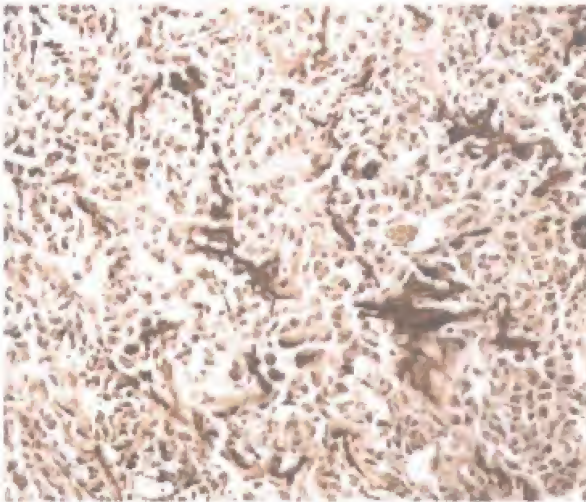
من الخلايا حالة العظم العملاقة وخلايا مغزلية مترافقة مع نزوف قديمة.

❖ التهاب العظم الليفي الكيسي: حيث تشاهد العشرات من الأورام السمراء في مختلف العظام وهو مظهر يسمى أحياناً بداء فون ريكلينهاوزن العظمي (الشكل ٨-٤).

(الشكل ٨-٤)

فرط نشاط جارات الدرق

مسافات كيسية محددة بخلايا عرطلة وخلفها نسيج ليفي وخلايا صانعة للعظم تشكل عظاماً تربيبياً جديداً



(الشكل ٨-٥)

ذات العظم والنقي  
لاحظ الرشاحة الإنتهاية

## ٢) الآفات الخمجية في العظام:

- وهي ما يدعى بذات العظم والنقي وهي عادة تشمل القشر، اللب، السمحاق والجراثيم المسببة تشمل: العنقوديات المذهبة، E.coli، سالمونيلا، والمتفطرات الدرنية.

- تبلغ الجراثيم عادة العظم إما بالانتشار الدموي من بؤرة إنتانية أخرى، أو بالانتشار المباشر خاصة بعد الرضوض والكسور.

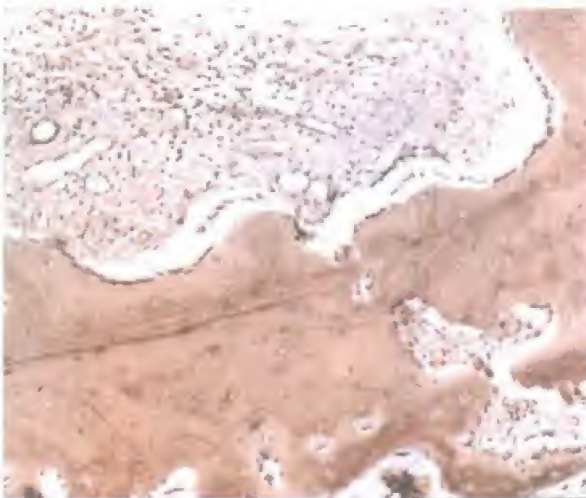
- في جميع أشكال ذات العظم والنقي الحادة (عدا التدرن) يصبح جوف العظم مملوءاً بالننتحة الالتهابية القيحية (الشكل ٨-٥) مما يسبب نتحراً للتربيق العظمي اللبي. بينما يؤدي تخرب القشر العظمي إلى نز القيح إلى النسيج الضامة خارج العظم.

- أما في ذات العظم والنقي المزمنة فنظراً لكون الإلتان محدوداً في المسافة النقية، فإن القيح يبقى متجمعاً هناك دون نزح إلى الخارج وتبقى الجراثيم حية في الجوف النقي وتتطور ذات العظم والنقي المزمنة التي تتميز بتخرب عظمي شديد مع تليف في النقي وهجمات قيعية ناكسة.

- مع إزمان الآفة يتشكل عظم جديد ارتكاسي خاصة حول السمحاق الملتهب مما يؤدي إلى تشوه وتسمك العظم.

أحياناً تتشكل خراجات محصورة في العظم تدعى بخراجات برودي (الشكل ٨-٦).

- في ذات العظم والنقي الدرنية يصبح جوف النقي حاوياً على حبيبيومات متجينة سريعة النمو تخرب التربيق العظمي والعظم القشري. (الشكل ٨-٧).



(الشكل ٨-٦)

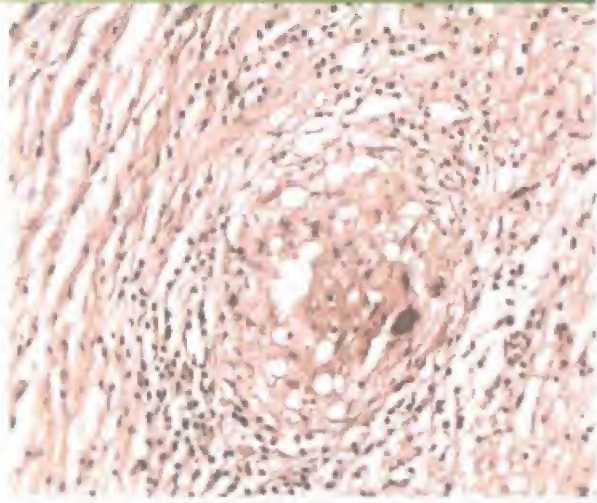
خراجات برودي، عظم القنويوب  
جدار الكهف الخراجي

النسيج الحبيبي المزمن يشاهد في الحافة العلوية أسفل منه يشاهد عظم جديد ارتكاسي محيط بمنطقة من بانيات العظم بشكل جدار حول الآفة



### ٣) أورام العظام:

- من المهم التمييز بين أورام العظم والأورام في العظم، نظراً لأن معظم الأورام في العظم هي أورام انتقالية من سرطانات الثدي والقصبات والكلية والدرق والموتة، بالإضافة إلى أورام الخلايا النقوية (النقيوم المتعدد).
- إن الأورام البدئية المشتقة من الخلايا العظمية هي نادرة وأشيعها هو الغرن العظمي والغرن الغضروفي.
- بعض الآفات داخل العظم ذات المظهر الشبيه بالأورام ليست أوراماً حقيقية بل تشوهات عابية أو كيسات وآفات لا تكاثرية.



(الشكل: ٧-٨)

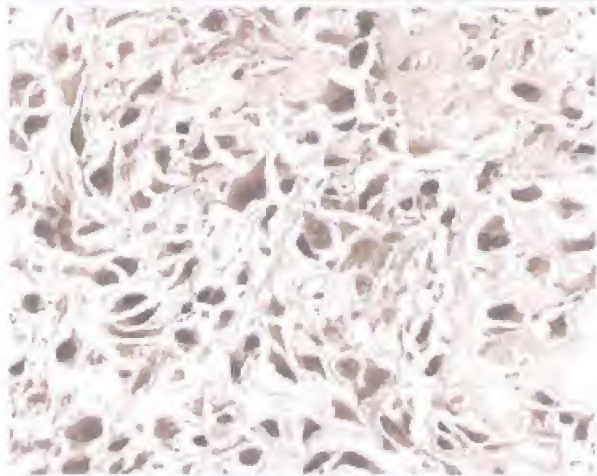
داء السل، العمود الفقري

برنة ضمن النسيج الليفي

الخلايا المعرطة والخلايا شبيهة بشرة محاطة بالمعلويات

### أ - الغرن العظمي Osteosarcoma:

- وهو أشيع الخبايا البدئية في العظم، وهو قد يكون تالياً لآفات أخرى (كداء باجيت، وعسرة التصنع الليفي وذات العظم والنقي المزمنة).
- ينشأ الورم على حساب الخلايا بانيات العظم وهو يشيع عند المراهقين الذكور، وأكثر ما يصيب منطقة الركبة (النهاية السفلية للفخذ) وإن كان يشاهد في عظام طويلة أخرى.
- ينشأ الورم عادة في الجوف الليفي قرب الصفيحة المشاشية وينتشر عبر هذا الجوف ويمتد إلى النسيج الرخوة.
- تنتج الخلايا بانية العظم الخبيثة كميات من المادة العظمائية التي يتمعدن بعضها كما تشاهد خلايا عرطلة (الشكل ٨-٨). ويتميز الورم بكثرة نقائله البعيدة خاصة إلى الرئة.



(الشكل: ٨-٨)

غرن عظمي

الخلايا البانية للعظم تفرز مادة عظمية زهرية اللون بين الخلايا

### ب - الغرن الغضروفي:

- ورم يصيب البالغين بين عمر ٥٠ - ٦٠ سنة ويشيع عند الذكور ويصيب عادة عظام الفقرات والحوض.
- هذا الورم بشكل عام بطيء النمو وعادة ذو حواف واضحة رغم انتشاره عبر السمحاق إلى النسيج الرخوة.
- رغم كون هذا الورم خبيثاً فهو قليلاً ما يعطي انتقالات بعيدة، حيث تكون معظم الأورام منخفضة الدرجة جيدة التمايز، وقليل منها عالي الدرجة مع فعالية انقسامية عالية.

- تبدو هذه الأورام عيانياً بيضاء متلألئة شبيهة بالغضروف الطبيعي (الشكل ٩-٨).

(الشكل: ٩-٨)

غرن غضروفي في عظام الحوض



أمراض الجهاز الحركي

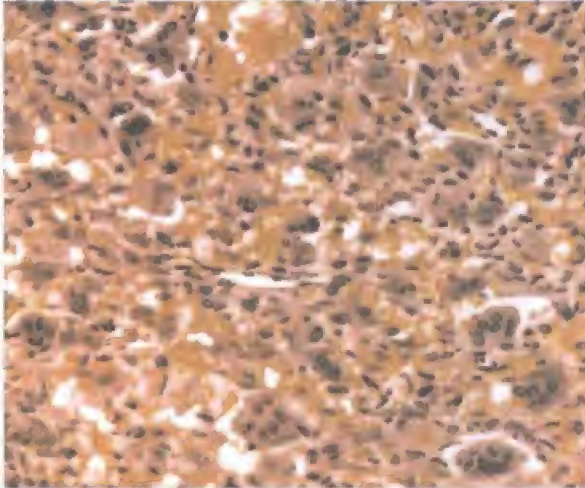




(الشكل: ١٠-٨)

غرن إيونيغ، للضخمية

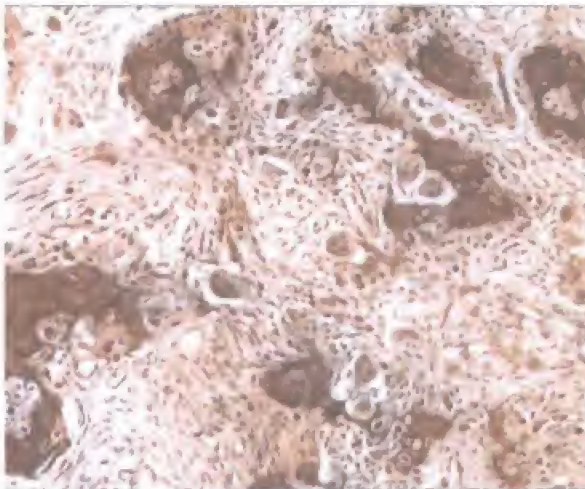
خلايا صغيرة مترابطة بشدة ذات نوى مقعرة للكروماتين وهيولى ضئيلة باهتة  
تلاحظ أشرطة لحمية ليفية كثيفة تقسم الورم إلى كتل فصيصية، إن هذا المظهر شبيه  
بالأورام اللغافية



(الشكل: ١١-٨)

الورم ذو الخلايا العرطلة السليم، الظنبيوب

الخلايا العرطلة التي تمرى ١٥-٢٥ نواة لكل خلية وذات هيولى غزيرة محبة  
للماء، إن غياب المظاهر الخبيثة في الخلايا اللحمية يفيد في تطويق هذا الورم عن  
الغرن العظمي ذو الخلايا العرطلة



### ج - غرن إيونيغ،

- ورم خبيث يصيب الأطفال والمراهقين خاصة الذكور، ويتوضع في العظام الطويلة كالفخذ والظنبيوب بالإضافة إلى عظام الحوض.
- يتميز هذا المرض من الناحية الجزيئية بوجود تبادل صبغي بين الصبغيين ١١ و ١٢، وتظهر خلاياه المستضد CD99 على سطحها.
- تتميز خلايا الورم بكونها وحيدة الشكل صغيرة مع تنخر وتشكل حليمات كاذبة وهي إيجابية التلون بـ PAS (الشكل ٨-١٠).
- إنذار الورم سيئ بسبب الانتقالات البعيدة النادرة.

### د - ورم الخلايا العرطلة،

- ورم يشاهد في المشاشات العظمية، وهو آفة حالة للعظم تشاهد عند البالغين الشباب (٢٠ - ٤٠) سنة، وفيه يستبدل العظم بكتلة مؤلفة من خلايا عرطلة عديدة النوى تنظم ضمن لحمية ذات خلايا مغزلية. تمتد هذه الآفات ضمن بصلة العظم وقد تمتد تحت القشر العظمي ولكنها نادراً ما تتجاوز السمحاق أو الغضروف المفصلي.
- يصعب التنبؤ بسير المرض الذي قد يأخذ أحيانا شكلاً خبيثاً مع انتقالات بعيدة.
- يتألف الورم نسيجياً من خلايا عرطلة وأخرى وحيدة النواة (الشكل ٨-١١).

### هـ - الورم العظمي العظماني،

- أشيع أورام الخلايا المشككة للعظم، وهو يشاهد عند الذكور أكثر في العقدتين الثاني والثالث، ويتوضع في العظام الطويلة متظاهراً بأفات مؤلمة تخف بتناول الأسبرين.
- هذه الآفات تقيس أقل من ٢ سم وذات مظهر شعاعي مميز، وهي مؤلفة نسيجياً من بانيات العظم الفعالة التي ترسب كتلاً غير منتظمة من المادة العظمانية في نموذج عشوائي. (الشكل ٨-١٢).
- هناك ما يدعى بالورم العظمي الأرومي وهو شكل أكثر عدوانية من الورم العظمي العظماني وهو يصيب عظام اليد والقدم والفقرات.

(الشكل: ١٢-٨)

ورم عظمي عظماني، الظنبيوب Osteoid osteoma

صفائح عظمية تتشكل ضمن نسيج ليفي متكاثر يحوي بانيات العظم على سطحه والأوعية رقيقة الجدر  
الخلايا العرطلة كاسرة العظم تحاول إعادة تشكيل الصفائح العظمية

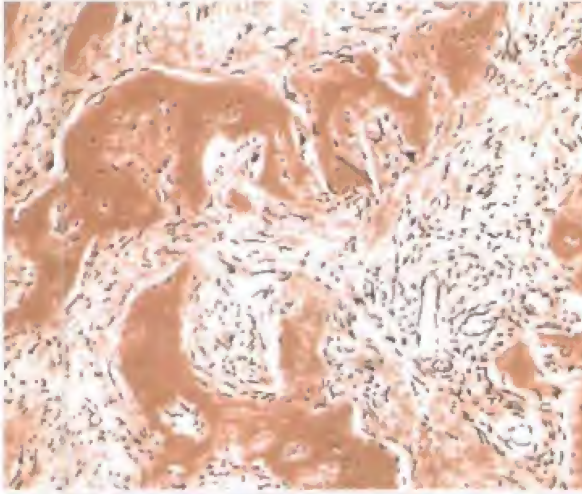


## و - الورم الغضروفي السليم:

أورام تشاهد عادة في العظام الصغيرة لليد والقدم وقد تكون مفردة أو متعددة تنشأ هذه الأورام في الكردوس العظمي وتتألف من لحمة غضروفية تحوي خلايا غضروفية سليمة مبعثرة (الشكل ٨-١٣). تميل الأورام المتعددة إلى الاستحالة الخبيثة أكثر من الأورام المفردة.

## ز - أورام أخرى في العظم:

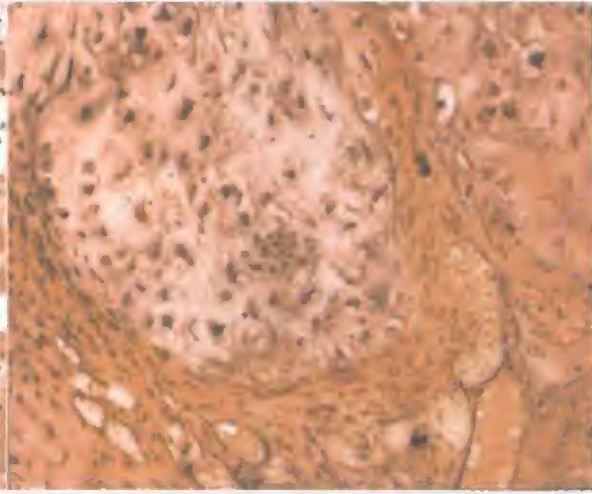
- الورم العظمي السليم (الشكل ٨-١٤).
- القرن الليفي (الشكل ٨-١٥).
- القرن الشحمي (الشكل ٨-١٦).



(الشكل: ٨-١٤)

ورم عظمي سليم، الجسمنة  
**Benign osteoma**

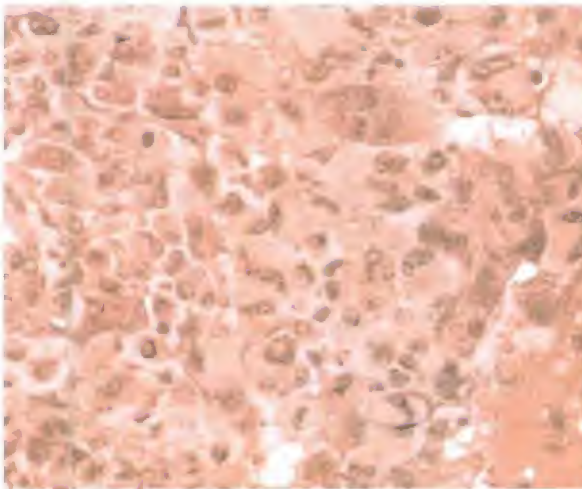
عظم تربيتي ليفي خشن حيث تشكلت مع طبقات خلايا بانية العظم على سطحه  
الصفائح العظمية ينسجض ضام نسبياً للتكاثر



(الشكل: ٨-١٣)

ورم غضروفي سليم، عظم القص  
**chondroma**

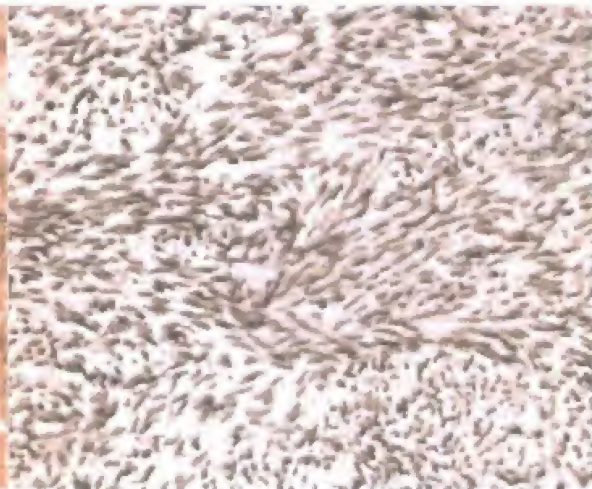
الورم مؤلف من فصيصات من غضروف زجاجي  
كهلي يتصل بحواجز ضامة



(الشكل: ٨-١٦)

قرن شحمي، عظم الفخذ  
**Liposarcoma**

الخلايا الورقية متباينة الأشكال والأحجام بشدة وثلاث هيولى الغزيرة الحبيبية والشرى  
المتعددة  
من الصعب أحياناً تمييز هذا الورم عن الورم الشبكي البطاني الخبيث



(الشكل: ٨-١٥)

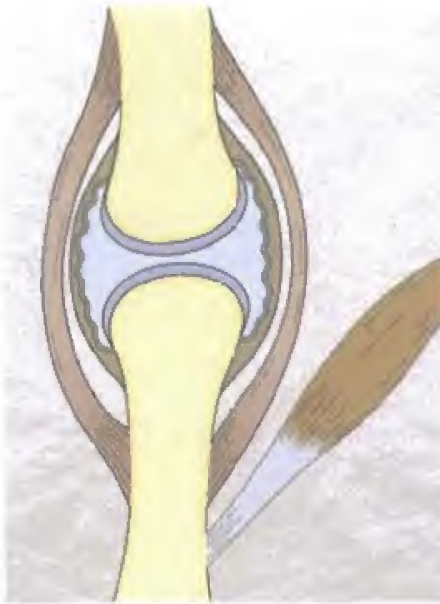
قرن ليفي، الظنوب  
**Fibrosaroma**

ورم ذو خلايا مغزلية مميزة نوى مفرطة الكروماتين ومثلولة مع لشكال مندرجة  
الخلايا الورقية تصطنع الياف الكولاجين

أمراض الجهاز  
الحركي



## ثانياً - أمراض المفاصل



(الشكل: ١٧-٨)

المفصل الزليلي

رسم تخطيطي لمفصل زليل يظهر النهايتين العظمتين المتفصلتين والمفصولين عن بعضهما بسائل زليلي محاط بسفلة ليفية كولاجينية لاحظ الأربطة والأوتار العضلية التي تمنع الحركة المفرطة

- أهم أنماط المفاصل هو ما يدعى بالمفصل الزليل وهو مفصل يسمح بحركة واسعة للعظام وبنيتة موضحة في الشكل (٨-١٧).
- يمكن تصنيف التهابات المفاصل ضمن أربعة أنماط:
  - ❖ تنكسية (الداء التنكسي).
  - ❖ مناعية ذاتية (الداء الرثياني).
  - ❖ خمجية (التدرن).
  - ❖ بلورية (النقرس).

### (١) الداء التنكسي (الفصال العظمي):

- أشيع اضطرابات المفاصل وهو قد ينشأ بشكل بدئي أو ثانوياً لآفات مفصلية أخرى تسبب سوء وظيفة المفصل أو زيادة في الحمل على المفصل.
- أهم العوامل التي تلعب دوراً في تطور المرض هي التقدم بالسن والتهاب المفصل وفرط الاستعمال. وهو يصيب المفاصل الأكثر تعرضاً للضغوط والاحتكاك (كالأصابع عند ضاربي الآلة الكاتبة) ويلعب وجود بعض الآفات في المفصل دوراً في تطور الداء التنكسي كالأفات الخلقية (خلع الورك الولادي) وآفات المفصل الالتهابية والتنخر اللاوعائي في العظم.
- تشمل التبدلات الغضروف والعظم والسائل الزليلي والمحفظة المفصلية حيث يتخرب الغضروف المفصلي ويتآكل مع تضيق المسافة المفصلية وتسمك المحفظة المفصلية والغشاء الزليل. ومع مرور الزمن يتسمك العظم تحت القشر بسبب احتكاك السطوح العظمية مع تشكل كيسات ومناقير عظمية. (الشكل ٨-١٨).

### (٢) الداء الرثياني:

- مرض شائع وسبب هام للداء المفصلي الالتهابي وهو يعتبر كاضطراب جهازي معمم.
- يتميز المرض بوجود أضداد ذاتية جوارلة (العامل الرثواني) وهو أصل تسمية التهاب المفصل إيجابي المصل.
- يصيب المرض المفاصل الزليلية المحيطة بالأصابع والرسغ ولكنه يصيب أيضاً الركبة ومفاصل أخرى قريبة.



(الشكل: ١٨-٨)

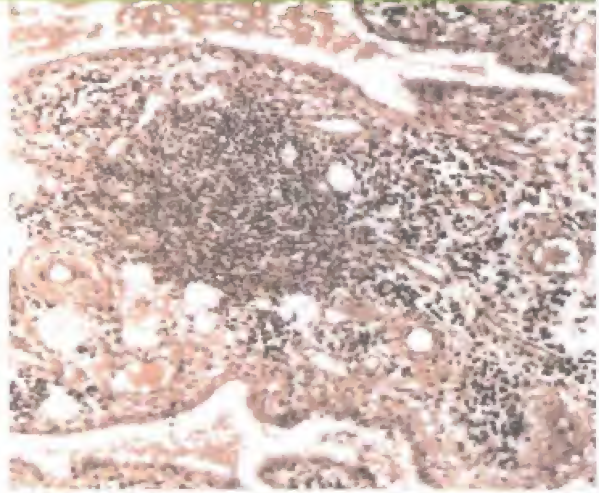
لداء التنكسي

Osteo-arthritis

تشكل غضروفي حديث (الأيسر) من النسيج حول الغضروفية في الحواف المفصلية وذلك تلياً لضرب وترقق الغضروف المفصلي مع تشكل مناطق من النسيج

- يصيب المرض النساء أكثر من الرجال خاصة بين عمر ٢٠ - ٥٠ سنة حيث تصبح المفاصل المصابة مؤلمة ومتورمة وحارة.

- باثولوجياً تلاحظ ثلاثة تبدلات إمرضية (الشكل ٨-١٩):



(الشكل ٨-١٩)

التهاب المفاصل الرثياني

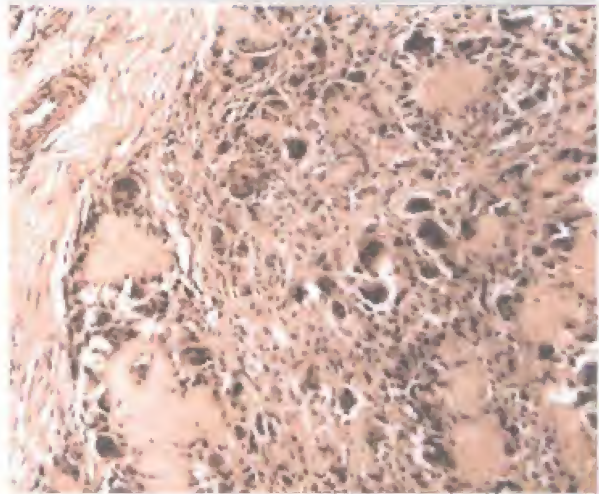
#### Rheumatoid arthritis

هجمة حادة للداء الرثياني

تلاحظ ازدياد التوعية والوذمة والارتشاح بالخلايا الجؤالة في الزغابات الزليلية المتضخمة، هذه المرحلة الحادة تستبدل لاحقاً بنسيج ليفي مع تكاثر للنسيج الليفي

- ١- التهاب الغشاء الزليل وهو التبدل الأكبر حيث يكون الزليل متوذماً مع ارتشاح بالخلايا اللمفاوية والمصورية في اللحمية الزليلية مع نتحة سائلة تسبب انصباباً في المفصل، ومن ثم ترسب القبرين في السطح المفصلي.
- ٢- بعد ذلك يحدث تخرب غضروفي مع تشكل نسيج حبيبي عبر السطوح المفصلية.
- ٣- المرحلة التالية وهي تخرب العظم حيث يحدث انحلال للعظم في حواف المفصل وهي تترافق بتشوّه في المفصل.
- يتميز المرض أيضاً بمظاهر أخرى خارج مفصلية نوقشت في باب آخر.

#### (٣) التهاب المفصل النقرسي:



(الشكل ٨-٢٠)

التهاب مفاصل نقرسي

#### Gouty arthritis

مقطع من إحدى التوفات المستصلحة من النسيج حول المفصلي للركبة يلاحظ ترسبات غنية الشكل من البلورات محاطة بخلايا عرطة كجسم أجنبي وصائمات ليف وخلايا وحيدة تنوي

- وهو أشيع الأفات المسماة باعتلالات المفاصل البلورية، وهو ينجم عن ترسب بلورات البولات في المفاصل والنسج الرخوة بسبب فرط حمض البول في الدم (يشق حمض البول من تحطم البورينات ويفرز في البول).
- يصيب النقرس الذكور بين عمر ٢٠ ~ ٦٠ سنة ويتميز سريريا بهجمات حادة من التهاب مفصلي يحسب الإصبع الأكبر للقدم غالباً.
- يمكن تمييز سببين رئيسين لفرط حمض البول في الدم.
- ١- نقص إطراح حمض البول: مجهول السبب.
- ٢- فرط إنتاج حمض البول: بسبب عيوب أنزيمية أو فرط التخرب الخلوي (الابيضاضات، معالجة الأورام).
- تتوضع البلورات في المفاصل محرضة التهاباً حاداً وهي تتوضع أيضاً في النسج الرخوة محرضة نفاعلاً ضد جسم أجنبي بالخلايا العرطة لتشكل كتلا طرية تعرف بالتوفة النقرسية.

أعضاء الجهاز الحركي

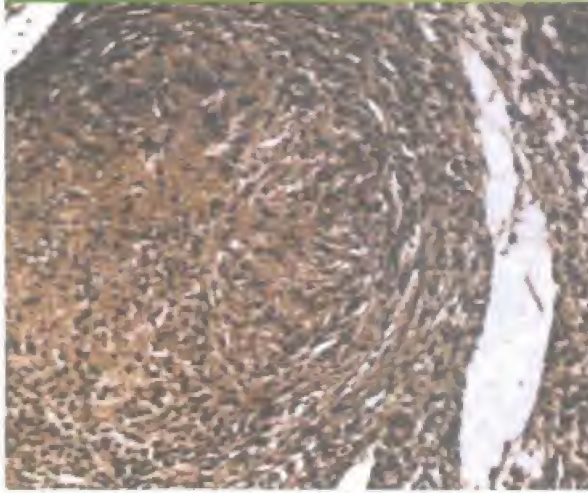
- في المفصل تتوضع البلورات على سطح الغضروف المفصلي على شكل ترسبات بيضاء وتسبب تبدلات تنكسية فيه.
- النقرس الكاذب: وهو ناجم عن ترسب بلورات بيرو فوسفات الكالسيوم في المفصل وهو شبيه سريريا بالنقرس.

#### (٤) التهاب المفاصل الإنتاني Infective arthritis

وهو ناجم غالبا عن الجراثيم المقيحة أو المتفطرات الدرنية

- تصل الجراثيم المقيحة إلى المفصل إما بالانتشار الدموي أو عبر رض موضعي، العديد من الجراثيم قد تكون السبب مثل العنقوديات المذهبة والعقديات والمستدميات النزلية والبنيات.





- التهاب المفاصل الدرنى وهو نتيجة للانتشار الدموي من السل الرئوي وهو يصيب العمود الفقري غالباً. (الشكل ٨-٢١).

- جراثيم أخرى كالتولبيات والبروسيلات قد تسبب أيضاً التهاب المفاصل الخمجي.

(الشكل ٨-٢١)

التهاب المفاصل الدرنى

منطقة نخر جبني في الغشاء الزليل مستقلة من مفصل الركبة  
الخلايا شبيهة البشرة تنتظم حول بؤرة النخر  
الدرة محاطة بمنطقة نسيج ليفي مرتشح بالمفاويات

## ثالثاً - أمراض العضلات

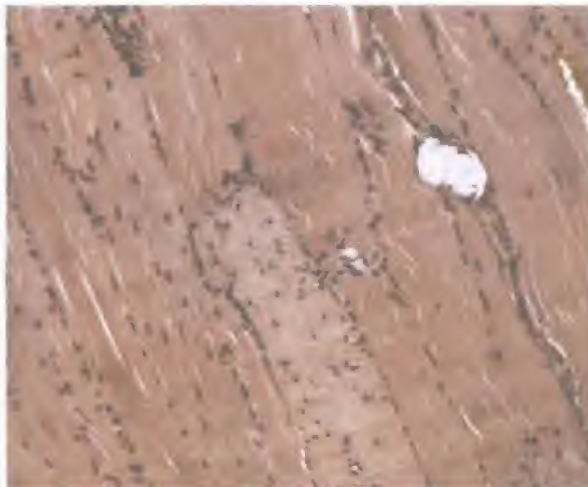
يمكن تصنيف أمراض العضلات ضمن ثلاث مجموعات (باستثناء الأورام):

- ١- الحثل العضلية: وهي أمراض وراثية في العضلات تنجم عن تنكس متروك في العضل وهي تصنف حسب النمط الوراثي والنمط السريري للمجموعات العضلية المصابة.
- ٢- الاعتلالات العضلية: وهي مجموعة من الحالات ذات الأمراض المختلفة تصنف معاً نظراً لأن موقع تأثيرها الرئيسي هو العضلات وهي تقسم ضمن ٤ مجموعات صغيرة: الاعتلالات الالتهابية، الاعتلالات الثانوية لمرض جهازى، الاعتلالات الاستقلابية، والاعتلالات الخلقية (غير متروكة).
- ٣- الإصابات عصبية المنشأ: حيث تؤدي إصابة الأعصاب إلى ضمور عضلي ثانوي.

### أ- الحثل العضلية:

#### \* حثل دوشن Duschens Dystrophy:

- وهو مرض يورث كصفة متهورة مرتبطة بالجنس وهو من أشيع أشكال الحثل العضلية عند الأطفال، ويصيب الذكور فقط.
- ينجم المرض عن طفرة في المورثة للديستروفين وهو بروتين يثبت الغشاء الخلوي للألياف العضلية إلى اللحمية خارج الخلوية، حيث يؤدي فقدانه إلى جعل الألياف العضلية عرضة للتمزق مع التقلص المتكرر.
- يبدأ المرض في الطفولة المبكرة مسبباً ضعفاً عضلياً مع ارتفاع الكرياتينين الكيناز في المصل وضخامة في الريلة (استحالة شحمية) كذلك تصاب عضلات القلب والتنفس (وهو سبب الوفاة).
- نسيجياً يلاحظ تنخر الألياف العضلية مع بلعمة الألياف الميتة واستبدالها بنسيج ليفي وشحمي. (الشكل ٨-٢٢).
- يمكن بالطرق المناعية إظهار غياب الديستروفين من الألياف العضلية.



(الشكل ٨-٢٢)

حثل عضلي متروك

تورم الألياف العضلية مع غياب الخطوط العرضية  
تلاحظ أشربة نسيج ضام ليفي تحت محل بعض الألياف المتكسدة  
غمد ليفي عضلي مرتشح بالمفاويات ويظهر بعض الفجوات

## ب - اعتلالات العضل الالتهابية:

وهي تتميز بالتهاب بدئي في العضلات مع تنخر في الألياف العضلية. وتكون الرشاحة الالتهابية مؤلفة من الخلايا T ووحيدات النوى كجزء من استجابة مناعية شاذة. (الشكل ٨-٢٣).

وهناك ثلاثة أنماط لاعتلال العضل الالتهابي:

- التهاب العضل العديد: وهو اضطراب يترافق مع أمراض النسيج الضام، كالذئب الحمامي المجموعي، كما يترافق أحياناً مع بعض الخباثات، وقد يكون جزءاً من متلازمة التهاب العضل والجلد.
- التهاب العضل بالأجسام الاندخالية: وهو شبيه سريرياً بالتهاب العضل العديد ويختلف عنه مجهرياً بوجود هجوات واندخالات خيطية في الألياف العضلية.
- الغرناوية: وهو يصيب العضلات بشكل نادر.



(الشكل ٨-٢٣)

التهاب العضل

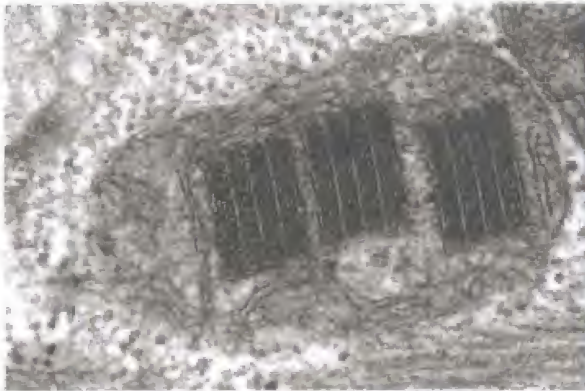
خزعة عضلية من مصاب بالتهاب عضل وجلد  
لاحظ الرشاحة الخلوية الممتدة إلى النسيج المجاور

## ج - اعتلالات العضل الاستقلابية والثانوية:

وهي شائعة حيث يظهر الاعتلال العضلي في سياق آفات جهازية واستقلابية، من هذه النماذج:

- ١- اعتلال العضل بضمور الألياف نمط ٢: وهو أشيع الموجودات المرضية من مرضى مصابين بضعف عضلي، حيث يصاب النمط الثاني من الألياف العضلية بالضمور نتيجة لعدة آفات منها الخباثات وداء كوشينغ وأمراض الدرق إضافة لعدم الاستعمال.
- ٢- اعتلال العضل غدي المنشأ: وهو يشاهد في داء كوشينغ وآفات الدرق.
- ٣- اعتلال العضل السرطاني: وهو مصطلح يدل على توافق الضعف العضلي مع خباثة جهازية غير منتقلة إلى العضل.
- ٤- الاعتلال العضلي المتقشري: وهو يسبب شذوذاً صبغي وراثي يصيب وظيفة المتقدرات وأحياناً اضطرابات نووية صبغية. ويتميز المرض بضعف عضلي وتظهر خزعة العضل متقدرات عديدة الأشكال مع اندخالات كريستالية تظهر بالمجهر الإلكتروني. (الشكل ٨-٢٤ أ+ب).
- ٥- أدواء خزن الفليكوجين.

أمراض الجهاز  
الحركي

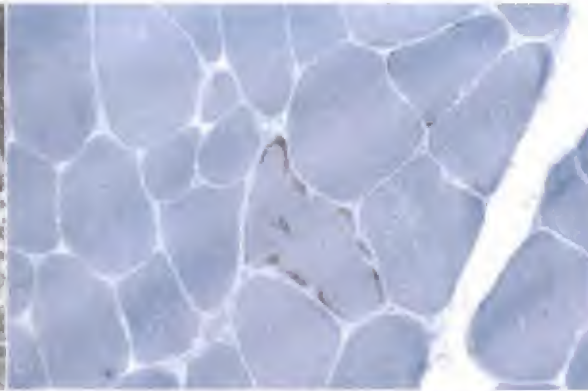


(الشكل ٨-٢٤ ب)

اعتلال عضلي متقشري

صورة بالمجهر الإلكتروني

تظهر الاندخالات الكريستالية في المتقدرات



(الشكل ٨-٢٤ أ)

اعتلال عضلي متقشري

صورة بالمجهر الضوئي ملونة بالتركروم

حيث تظهر المتقدرات المتراكمة بلون أحمر (الألياف الحمراء المسننة)



#### د - الاضطرابات العصبية العضلية المنشأ:

- إن آفات الأعصاب و النخاع الشوكي التي تؤدي إلى نزاع تعصيب العضلة تؤدي إلى ضمور عضلي مع ضعف عضلي.
- في حال عودة التعصيب يغيب التوزيع الطبيعي العشوائي للتمطين ١ و ٢ من الألياف العضلية ويحل محلها ألياف وحيدة الشكل (الشكل ٨-٢٥).



(الشكل ٨-٢٥)

ضمور عضلي عصبي المنشأ  
تتجم هذه الآفة عن نزاع تعصيب العضلة

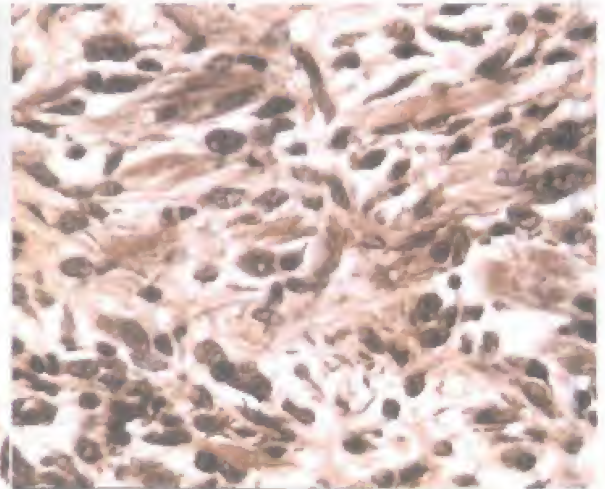
#### أورام العضلات

وأهمها القرن العضلي المخطط الذي يشيع عند الأطفال، وهو مؤلف نسيجياً من خلايا مفزلية خبيثة ذات نوى مفرطة الكروماتين، إن تشكل اللحمية المخاطية أحد المظاهر التشخيصية للورم الأشكال (٨-٢٦) (٨-٢٧).

(الشكل ٨-٢٦)

→ قرن عضلي مخطط في عظم العضد  
**Rhabdomyosarcoma**

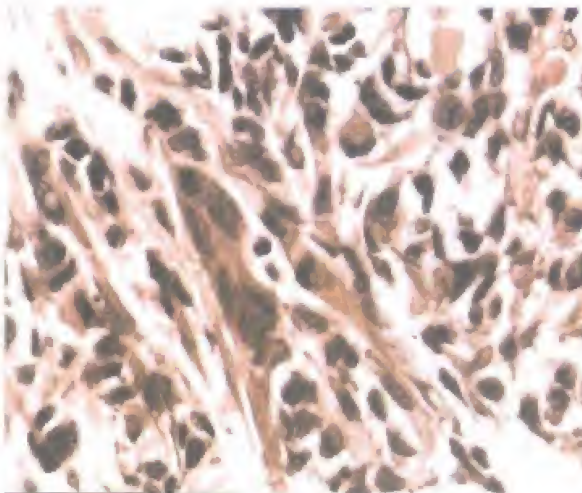
خلايا مفزلية خبيثة ذات نوى مفرطة الكروماتين  
الخلايا تشكل استطلاات ليفينية وألياف سنجية الشكل بعضها يظهر تخطيطات عرضانية



(الشكل ٨-٢٧)

← قرن عضلي غلي مخطط في عظم العضد  
**Rhabdomyosarcoma**

العديد من الخلايا عديدة النوى ذات استطلاات شريطية الشكل  
هذا الورم يتميز بالاستطلاات الخلوية العريضة الشريطية مع تخطيطات عرضانية أو  
خززية وأشكال شاذة للنوى  
إن تشكل اللحمية المخاطية أحد المظاهر التشخيصية للورم

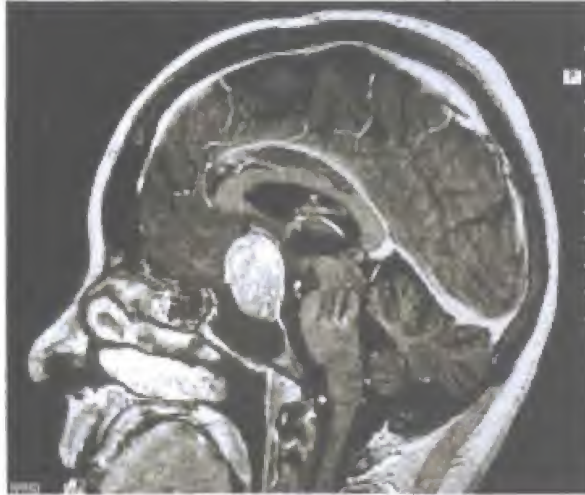






### أولاً: الغدة النخامية The pituitary gland

- تتألف الغدة النخامية من مكونين رئيسيين: النخامة الغدية والنخامة العصبية.
- النخامة الغدية وهي تصنع وتفرز عدداً من الهرمونات معظمها يعمل على تنظيم الغدد الأخرى، فهرمون ACTH يحرض قشر الكظر على إفراز الكورتيزول، وهرمون T.S.H يحرض الدرق على إفراز الثيروكسين.



(الشكل ٩-١)

ورم غدي كبير

Macro adenoma

صورة بالرنين المغناطيسي لورم نخامي كبير يضغط التصالب البصري

- أما النخامة العصبية فهي استمرار مباشر لتحت المهاد وهي تخزن وتفرز الهرمون المضاد للإدرار والأوكسيتوسين المعصطنع في عصبونات ما تحت المهاد

- يتم التحكم بإفراز النخامة عن طريق الإشارات العصبية والكيميائية الصادرة من تحت المهاد والخاضعة بدورها لعملية التلقيم الراجع (Feed-back action).

- أهم وأشيع أمراض النخامة هي أورام القسم الغدي من النخامة.

- فهذه الأورام على رغم من كونها سليمة نسيجياً إلا أنها قد تكون مهددة للحياة بسبب توضعها وقدرتها على إفراز الهرمونات.

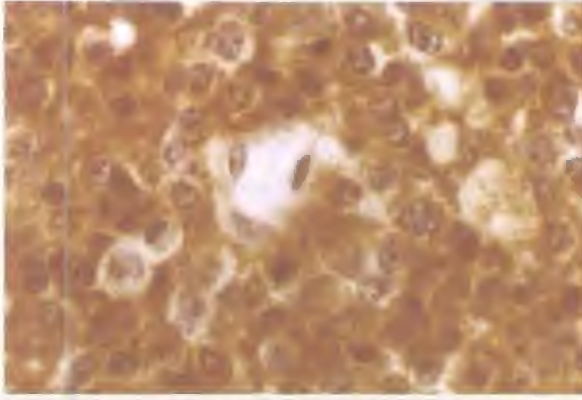
- تقسم هذه الأورام إلى:

- ❖ أورام مفرزة: وهي تفرز أي من الهرمونات النخامية ولكن معظمها تفرز الهرمونات النمو (الشكل ٩-٢ أ+ب) أو ACTH، وهي تتظاهر غالباً وهي صغيرة (microadenoma) بسبب تأثيراتها الغدية الصريحة (انظر الجدول).

- ❖ أورام غير مفرزة: وهي أورام تكبر حتى تخترق السرج التركي وتضغط التصالب البصري مسببة اضطراباً بصرياً يعرف بالعمى الصدغي المزدوج (Bitemporal hemianopia) (الشكل ٩-١) وقد تسبب تخريب النخامة الغدية وقصوراً فيها.

جدول: أورام النخامة المفرزة

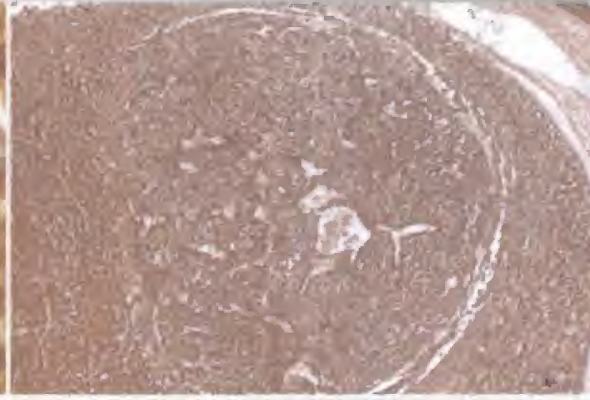
الأورام	التأثير
ورم مفرز للبرولاكتين	اضطرابات طمثية وعقم عند الرجال
ورم مفرز لهرمون النمو	عظقة، ضخامة نهايات
ورم مفرز ACTH	داء كوشينغ



(الشكل: ٩-٢-ب)

ورم غدي نخاعي  
تلوين مناعي كيميائي

للورم السابق تلون بالبندي مما يدل على كونه مفرزاً لهرمون النمر



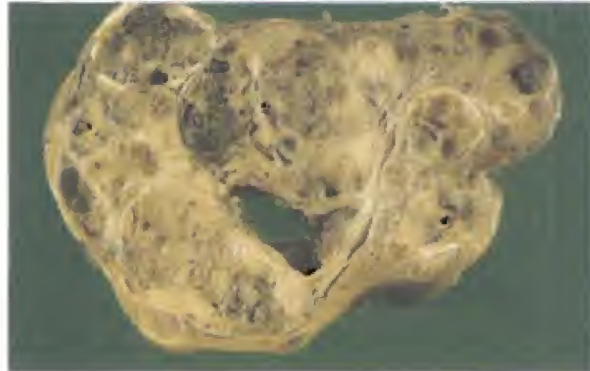
(الشكل: ٩-٢-أ)

ورم غدي نخاعي  
تلوين بالهيماتوكسيلين إيوزين  
لاحظ أن الورم صلب وثقوب نموذج تريبقي

## ثانياً: أمراض الغدة الدرقية

### ١) السلعة الدرقية عديدة العقد Mutinodular goiter:

- وهي ضخامة عقدية في الغدة الدرقية تسبب تشوهاً جمالياً وأحياناً أعراض انضغاط للرغامى خاصة عند انزلاقها خلف القص (الدرق الغائسة).
- معظم المرضى المصابون بالسلعة عديدة العقد ذوو وظيفة درقية طبيعية وقلة منهم يعانون من فرط نشاط الدرق.
- السبب الحقيقي مجهول ولكن يمكن تفسير تطور السلعة باستجابة غير منتظمة لبعض أجزاء الغدة لمستويات T.S.H المتقلبة عبر سنين طويلة.
- عيانتها يلاحظ وجود عقيدات كبيرة واضحة الحدود مختلفة الأحجام تمتلئ بمادة جيلاينية بنية غرائية، بالإضافة إلى أخرى صغيرة كريمية اللون لا تحوي المادة الغرائية ومؤلفة من خلايا جريبية درقية (الشكل ٩-٢-أ+ب).



(الشكل: ٩-٢-أ)

مظهر عياني لسلعة درقية عديدة العقد

تتألف هذه السلعة من عقيدات مختلفة الأحجام واضحة الحدود مع وجود مادة غرائية في العقيدات الكبيرة



(الشكل: ٩-٢-ب)

مظهر نسيجي لسلعة درقية عديدة العقد

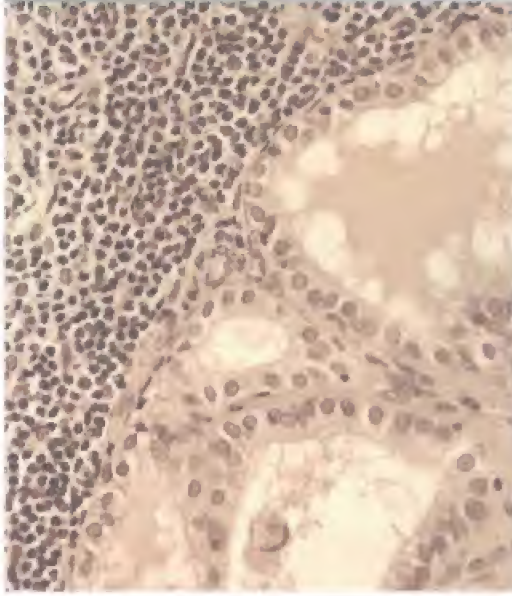
العقيدات الدرقية مفرطة التسلخ المؤلفة للسلعة والمادة الدرقية

### ٢) فرط نشاط الدرق:

- وهو حالة تنجم عن فرط إفراز هرمون التيروكسين مما يتجسم عنه مظاهر سريرية مميزة يجمعها حالة ارتفاع معدل الاستقلاب مع تبدلات باثولوجية تشمل فقدان الشحم تحت الجلد ونقص الكتلة العضلية وحتى اعتلال العضل القلبي.
- ينجم فرط نشاط الدرق عن وجود عقيدة درقية أو أكثر ذاتية الإفراز لا تخضع للتحكم بـ T.S.H النخاعي، أو عن فرط تصنيع معمم كما هي الحال في داء غريفز.

الجهاز الغدي  
الصماوي





(الشكل: ٩-٤)

داء غريف

لاحظ توسع العنيت الدرقية وخلايا كبيرة النوى المحيطة بها  
لاحظ أيضاً الارتشاح للمفاوي

### ■ داء غريف:

- اضطراب مناعي ذاتي يسبب فرط نشاط الدرق مع ضخامة في الدرق وجعوظ في العنيتين.
- ينجم المرض عن وجود أضداد ذاتية من نوع IgG تدعى بـ LATS، وهي تعمل مباشرة على خلايا الأجرة الدرقية محرضة إياها على الانقسام مما يسبب فرط تصنيع شامل للخلايا الدرقية التي تصطنع وتفرز T.S.H دون تحكم نخامي
- يتميز المرض بتوسع في العنيت الدرقية حيث تصبح محاطة بخلايا جريبية فعالة بدون وجود المادة الغروانية في لمعتها، كما يلاحظ وجود خلايا لمفاوية بغزارة (الشكل: ٩-٤).

### (٣) قصور الدرق:

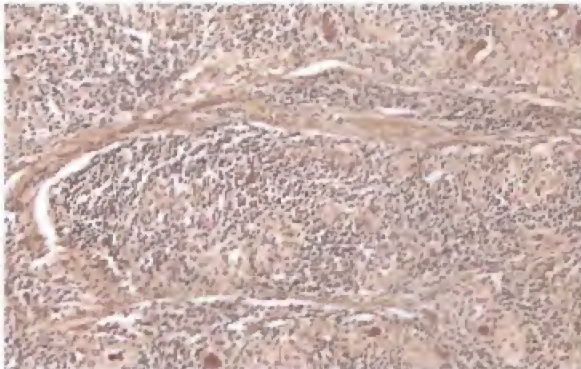
وهو حالة تنجم عن نقص إفراز هرمونات الدرق حيث تميز متلازمتين سريرتين مختلفتين عند الرضع والبالغين:

- عند الرضع: تدعى هذه المتلازمة بالفدامة وتتميز بتأخر روحي حركي مع ضخامة في اللسان وتبارز البطن وهي تنجم عن قصور الدرق غير المعالج عند الأم، أو بسبب عيوب أنزيمية تؤدي إلى فشل اصطناع الهرمونات

- عند البالغين: تشاهد متلازمة الوذمة المخاطية وتتميز بانخفاض معدل الاستقلاب مع تباطؤ الفعاليات الحركية والعقلية وعدم تحمل البرد ومظاهر أخرى وهي تنجم عن استئصال الغدة جراحياً أو بسبب داء هاشيموتو أو العلاج بالليثيوم.
- بعض المرضى المصابين بالوذمة المخاطية دون قصة لمرض أو جراحة سابقة على الدرق حيث يلاحظ لديهم انكماش وتليف في الغدة مع غياب الأجرة الدرقية ودون ارتشاح لمفاوي، ولا يمكن تحديد سبب أو آلية لانكماش الغدة التي تصبح في حالة قصورنهاي وتدعى هذه الحالة بالتهاب الدرق الضموري البدئي.

### ■ داء هاشيموتو:

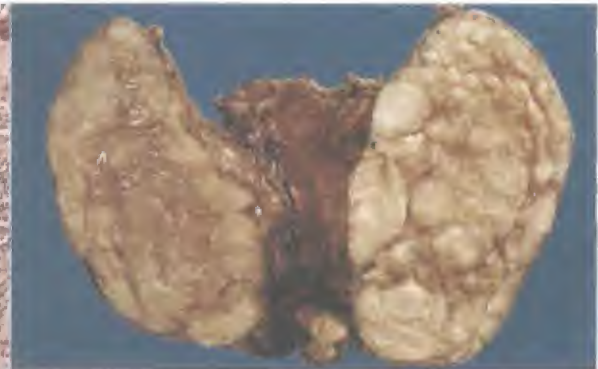
- مرض يصيب النساء في منتصف العمر وهو نموذج للمرض المناعي الذاتي النوعي للمضو، حيث تشاهد أضداد ذاتية للميكروسومات أو التيروغلوئين وهو يترافق مع المستضد HLADR5
- يسبب المرض قصوراً درقياً مع ضخامة درقية معممة، حيث تتخرب الأجرة الدرقية بفعل هذه الأضداد.
- عيانياً يكون سطح القطع أبيض وليس بنياً كما هي الغدة الطبيعية بسبب غياب المادة الغرائية واستبدال الأجرة الدرقية بنسيج لمفاوي. (الشكل: ٩-٥-أ).
- أما نسيجياً فتلاحظ رشاحة لمفاوية معممة مع ضمور واستبدال الأجرة الدرقية. (الشكل: ٩-٥-ب).



(الشكل: ٩-٥-ب)

داء هاشيموتو مظهر نسيجي

لاحظ الرشاحة للمفاوية المعممة التي تحل محل السحل الأجرة الضامرة



(الشكل: ٩-٥-أ)

داء هاشيموتو مظهر عياني للدرق

لاحظ سطح القطع الأبيض وليس البني، وذلك بسبب غياب المادة الغرائية



- إن إثبات وجود الأضداد المضادة للدرق مخبرياً كافٍ لتشخيص داء هاشيموتو ويجعل الخزعة غير ضرورية.

#### ٤) العقيدات الدرقية المفردة:

- إن أي عقدة مفردة في الدرق تتطلب استئصالاً جراحياً مع هوامش أمان كافية للتحقق من طبيعتها كون معظم خبثات الدرق تتظاهر في البدء على شكل عقدة مفردة، ولكن يمكن أحياناً وضع تشخيص مبدئي قبل الجراحة عبر الفحص الخلوي للخلايا المأخوذة بالخزعة الارتشافية بالإبرة الدقيقة.

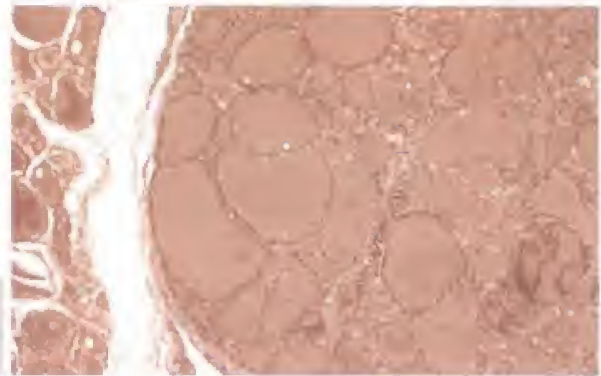
- إن أي عقدة درقية مجسوسة هي واحدة مما يلي:
  - ❖ عقيدة مسيطرة بشكل غير متناسب مع باقي العقد في سلعة متعددة العقد.
  - ❖ ورم غدي درقي سليم وهو قد يكون مملوء بالغراء أو ذو مظهر جريبي (الشكل ٩-٦ أ-ب).
  - ❖ ورم درقي خبيث وهو قد يكون إحدى السرطانات الظهارية للدرق.



(الشكل: ٩-٦-١)

ورم غدي درقي مفرد  
مظهر عياني

عقيدة وحيدة واضحة الحدود بنية اللون مع تكتلات بيضاء مبعثرة



(الشكل: ٩-٦-٢)

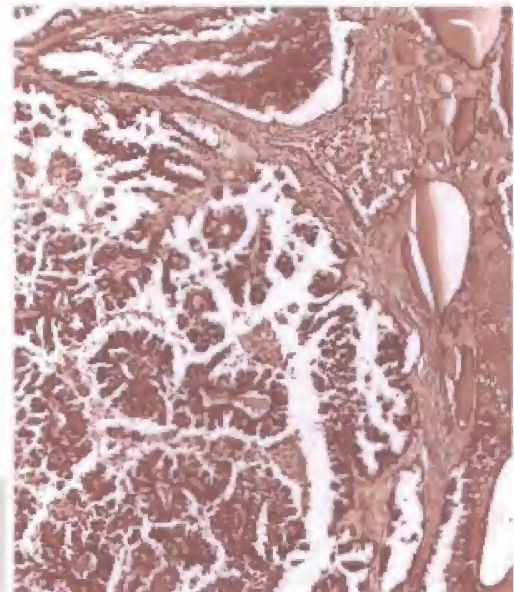
مظهر نسيجي للورم الغدي المزلف من عقبات كبيرة مملوءة بالغراء

#### ٥) أورام الدرق الخبيثة الظهارية:

يمكن تمييز ثلاثة أنماط من هذه الأورام الخبيثة المشتقة من خلايا الأجرية الدرقية:

- **السرطانة الحليمية (Papillary carcinoma):** وهي الأشيع والأكثر تمايزاً ويصيب الشبان، وهي عادة متعدد البؤر وتنتشر لمفاوياً إلى عقد العنق.
- ❖ هذا الورم بطيء النمو وحسن الإنذار وقابل للشفاء.

- ❖ المظاهر النسيجية للورم موضحة في الشكل (٩-٧).
- **السرطانة الجريبية (Follicular carcinoma):** وهي تصيب الأشخاص في منتصف العمر ويتميز بنقائله البعيدة إلى العظام وقد يتظاهر بكسر مرضي قبل ظهور الورم في العنق هذا الورم أكثر خباثة من السابق.
- **السرطانة اللامصنعة (Aplastic carcinoma):** وهي سريعة النمو ويغزو النسيج المجاورة للدرق في الرغامى والعنق حيث تتظاهر بكتلة عنق سريعة النمو مع انضغاط الرغامى والوريد الأجوف. إنذار هذا الورم سيئ للغاية وهو يصيب المسنين فقط. خلايا الورم صغيرة مدورة وغير متميزة يجب تمييزها عن لمفوما الدرق.

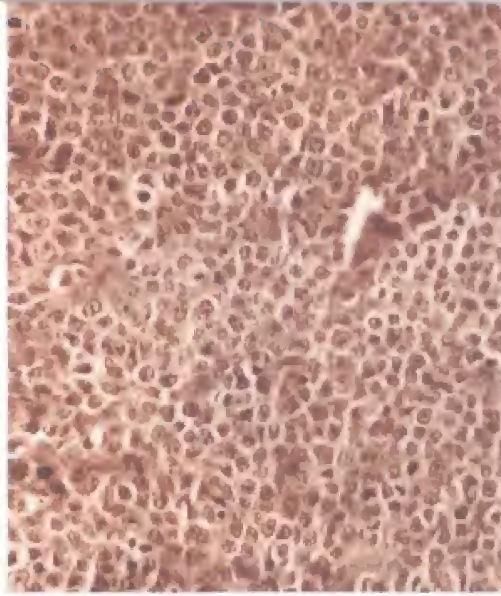


الجهاز الغدي  
الصماوي

(الشكل: ٩-٧)

مظهر نسيجي لسرطانة حليمية  
يظهر بوضوح النموذج الحليمي للورم

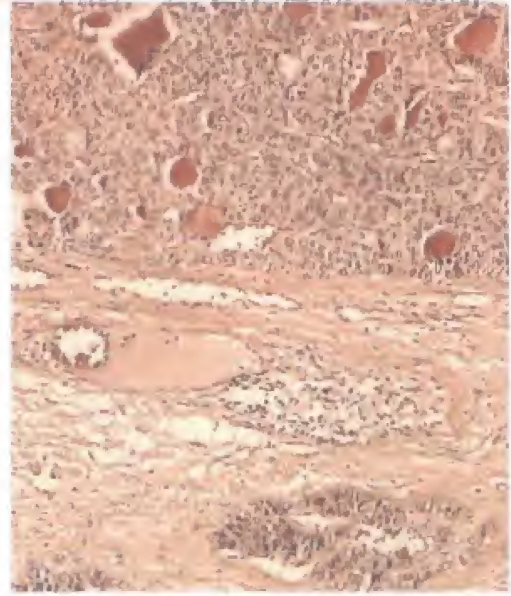




(الشكل: ٩-٩)

سرطانة لا مصنعة في الدرق

الورم مؤلف من خلايا صغيرة مدورة غير متمايزة تنظم في صفائح  
توزع قليل على تمايز خلوي أو جريب  
يصعب تمييز هذا الورم عن اللغمما



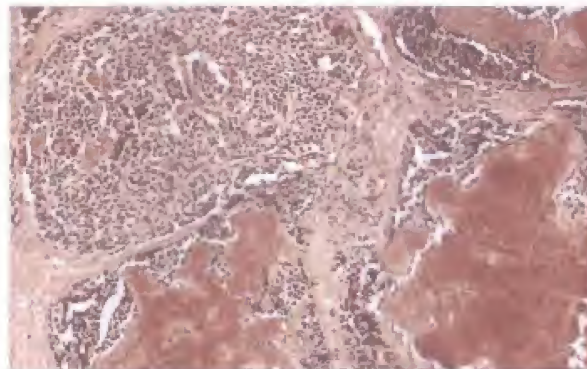
(الشكل: ٩-٨)

سرطانة جريبية

لاحظ ميل الورم لتشكيل نموذج جريبي شبيه بالدرق الطبيعي ولكنه أقل  
خلوية مع تشكل كميات أقل من الغراء  
ولاحظ الغزو الوعائي للأوعية

## ٦) السرطانة اللبية في الدرق Medullary carcinoma:

- وهي أهم أورام الخلايا جانب الجريبية أو الخلايا C في الدرق المعرزة للكالسيتونين
- هذا الورم يملك خصائص الأورام الغدية العصبية فهو مؤلف من خلايا صغيرة تحوي حبيبات غدية عصبية، ولكن الخاصية المميزة له وجود المادة النشوانية في اللحمة الداعمة (الشكل ٩-١٠).
- تصيب هذه الأورام الكهول وقد تشاهد عند الشبان في سياق متلازمة الأورام الغدية المتعددة النمط الثاني **Men II**.
- الورم بطيء النمو وينتقل إلى العقد ويحمل إنذاراً سيئاً ولكن الأورام التي تظهر في سياق متلازمة **MEN** هي أسوأ إنذاراً بكثير.
- يفرز الورم الكالسيتونين وهو يعاير في المصل ولا يؤدي ارتفاعه لأي مظهر سريري.



(الشكل: ٩-١٠)

سرطانة لبية في الدرق

لاحظ النموذج الغدي العصبي للنمو مع وجود خلايا كبيرة وترسب مادة نشوانية في  
اللحمة

الجهاز الغدي  
الصماوي

## ثالثاً: جارات الدرق

- وهي أربع غدد صماوية صغيرة (الشكل ٩-١١) وظيفتها الرئيسية هي إفراز هرمون PTH الذي يلعب دوراً هاماً في استقلاب الكالسيوم حيث يقوم بعمل في موضعين رئيسيين:

- ❖ العظم: حيث يحرض ارتشاف العظم من قبل كاسرات العظم ويحرر الكالسيوم في الدم.
- ❖ الأنابيب الكلوية: حيث يحرض عود امتصاص شوارد الكالسيوم من البول وينقص عود امتصاص الفوسفات.
- يقوم هرمون PTH بضبط التبدلات الفيزيولوجية في مستوى الكلس، ويؤدي فرط إفرازه إلى فرط كالسيوم الدم ونقص إفرازه إلى نقص الكالسيوم.

### ❖ الأورام الغدية لجارات الدرق:

- إن السبب الأهم لفرط إفراز هرمون PTH هو وجود ورم غدي سليم في جارات الدرق، وهو عادة ورم مفرد يصيب إحدى الغدد الأربع بينما تكون الغدد الأخرى ضامرة.
- الورم عادة صغير وغير مجسوس ولكنه يتظاهر بأعراض فرط كالسيوم الدم بسبب فرط إفراز الهرمون (حصىات كلوية، ارتفاع ضغط شرياني، قرحات هضمية، إمساك).
- من النادر جداً أن يكون الورم خبيثاً وهو في هذه الحالة عدواني ويعطي نقائل بعيدة.
- المظاهر النسيجية موضحة في الشكل (٩-١٢).

### ❖ فرط تصنع جارات الدرق:

- وهو عادة استجابة ثانوية لمستويات الكالسيوم المنخفضة بشكل مستمر في المصل خاصة في حالة القصور الكلوي حيث يؤدي ضياع الكالسيوم الشديد في البول إلى نقص كالسيوم المصل المستمر.
- الغدد مفرطة التصنع تفرز هرمون PTH الذي يحرك الكالسيوم من العظم عبر تحريض كاسرات العظم وهو ما يعيد مستوى الكلس إلى الحد الطبيعي ولا يسبب فرط كالسيوم الدم.
- هذه الحالة تدعى بفرط نشاط جارات الدرق الثانوي.
- المظاهر النسيجية موضحة في الشكل (٩-١٣).

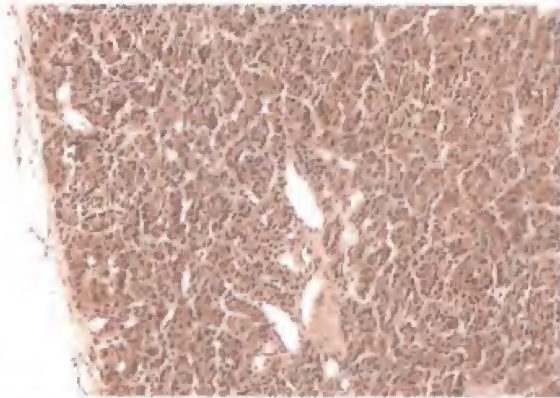


(الشكل: ٩-١١)

جارات الدرق

الخلايا الطبيعية لجارات الدرق المفرزة لـ PTH

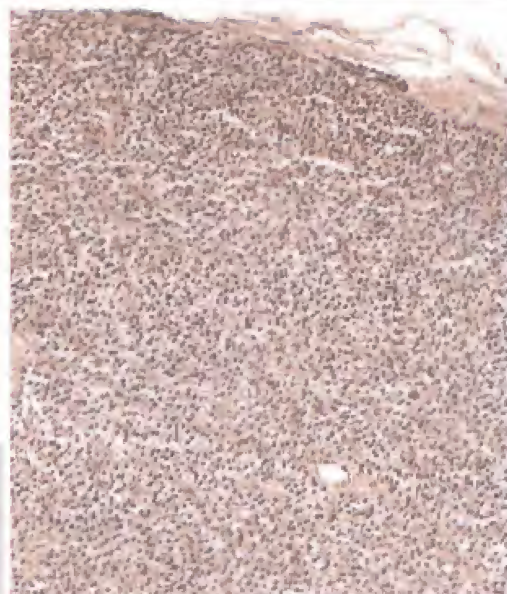
وهي تشكل جزءاً صغيراً من الغدة وبالتالي تسمى شمس



(الشكل: ٩-١٢)

ورم غدي لجارات الدرق

لاحظ الخلايا جانب برقية وتمتازة وشلا معظم الساحة



الجهاز الغدي  
الصماوي

(الشكل: ٩-١٣)

فرط تصنع جارات الدرق

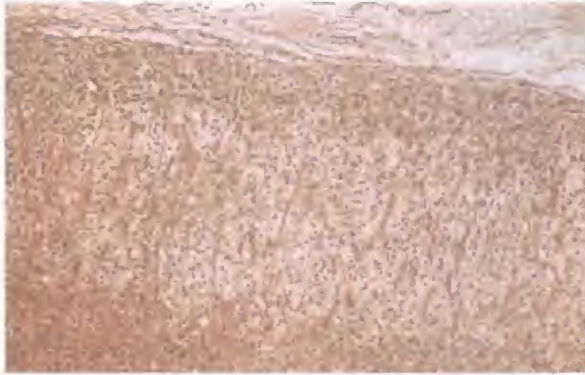
مقطع نسيجي لغدد جارات الدرق عند مصاب بالقصور الكلوي  
وهو شبيه بالورم الغدي (قارن مع خلايا جارات الدرق الطبيعية)



## رابعاً: الغدة الكظرية

### لمحة تشريحية - نسيجية - فيزيولوجية:

يمكن في الكظر تمييز منطقتين أساسيتين مختلفتين في وظيفتهما الإفرازية هما قشر الكظر ولب الكظر (الشكل ٩-١٤).



(الشكل ٩-١٤)

قشر الكظر الطبيعي

صورة توضح المناطق الثلاث المميزة لقشر الكظر  
المنطقة المزمية، المنطقة الشبكية، المنطقة الكبية

- قشر الكظر: وهو يصنع ويخزن ويفرز ثلاثة مجموعات من الهرمونات المشتقة من الكوليسترول:
  - ❖ الهرمونات الستيرويدية القشرية: مثل الهيدروكورتيزون وتفرز من المنطقة الحزمية والمنطقة الشبكية
  - ❖ الهرمونات الستيرويدية المعدنية: أي الألدوسترون وتفرز من المنطقة الكبية
  - ❖ الهرمونات الجنسية وتفرز من المنطقة الشبكية
- لب الكظر: وهو يشتق جنينياً من الوريقة الخارجية العصبية ويشكل جزءاً من الجهاز العصبي الودي، وهو يصطنع الأمينات الفعالة وعائياً كالأدرينالين والنور أدرينالين.

### أ - فرط إفراز هرمونات الكظر:

- يتم التحكم بإفراز الكظر للهورمونات والهرمونات الجنسية من قبل هرمون ACTH النخامي، بينما يتم التحكم بإفراز الألدوسترون من قبل الرينين المفرز من الكلية.
- أسباب فرط إفراز هرمونات الكظر تلخص في:
  - فرط تصنع قشر الكظر: إن فرط إفراز ACTH يسبب ازدياداً في عدد وحجم والخواص الإفرازية للخلايا الكظرية القشرية ويسبب فرط تصنع قشر الكظر، وهو ما يؤدي إلى متلازمة كوشينغ. (الشكل ٩-١٥).
  - الأورام الغدية لقشر الكظر: وهي أورام واضحة الحدود تقيس من ٢ - ٥ سم تتلون بلون أصفر بسبب اختزان خلاياها للشحوم (الكوليسترول خاصة) التي تصطنع فيها هرمونات قشر الكظر، ومعظم هذه الأورام غير مفرزة ولكنها أحياناً تفرز الكورتيزون مسببة متلازمة كوشينغ وأحياناً متلازمة كون. (الشكل ٩-١٦).
  - سرطان قشر الكظر: وهو نادر حيث يتميز بفرط إفراز الهرمونات الستيرويدية القشرية والجنسية مسبباً متلازمة كوشينغ مع استرجال.



(الشكل ٩-١٥)

فرط تصنع قشر الكظر في الأيسر قارن مع الأيمن الطبيعي



(الشكل ٩-١٦)

ورم غدي في قشر الكظر  
ورم واضح الحدود لاسر قارن في الكظر

الجهاز الغدي  
الصماوي

## ب - قصور قشر الكظر:

- وهو ما يعرف بداء أديسون وهو مرض ينجم عن قصور مزمن في قشر الكظر وبالتالي عوز الستيروئيدات السكرية و الستيروئيدات المعدنية.

- المظاهر السريرية للمرض عديدة وتشمل نقصاً في الصوديوم وارتفاعاً في البوتاسيوم مع هبوط الضغط وتصبغات في الفم.

- يعود تخرب قشر الكظر إلى أحد سببين:

- ❖ التهاب الكظر المناعي الذاتي (الشكل ٩-١٧).
- ❖ التدرن الكظري ثنائي الجانب.

## ج - أورام لب الكظر:

هناك نمطان أساسيان من أورام لب الكظر وهما ورم القواتم وورم الأرومة العصبية.

### ■ ورم القواتم:

- وهو ورم ذو خلايا مفرزة للأدرينالين والنور أدرينالين حيث يمكن تحري نواتج استقلاب هذه الهرمونات (HVA & VMA) في البول.

- بسبب فرط إفراز الهرمونات نوبات من ارتفاع التوتر الشرياني مع صداع شديد وأحياناً قصوراً في القلب.

- الورم عيانياً كروي ويقيس أقل من ٥ سم قطراً، و سطح القطع فيه شاحب كريمي اللون يتحول مباشرة إلى بني قاتم عند تعرضه للهواء بسبب أكسدة الصباغ. (الشكل ٩-١١٨).

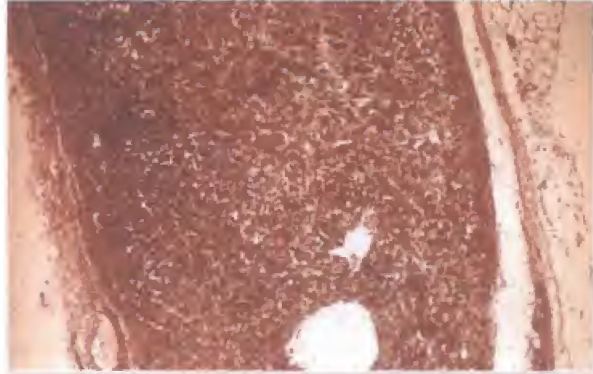
- أمانسيجياً فهو ورم غدي صماوي عصبي نموذجي مع خلايا شبيهة بخلايا لب الكظر الطبيعي.. (الشكل ٩-١٨ب).

- تشاهد أحياناً أورام ثنائية الجهة ضمن متلازمة MEN كما يمكن أن يشاهد ورم القواتم في النسيج العصبي الودي خارج الكظر مثل المنطقة خلف الصفاق.

### ■ النوروبلاستوما: (ورم الأرومة العصبية)

- وهو ورم جنيني خبيث يصيب الأطفال ويشق من الأرومات العصبية البدئية.

- تنشأ هذه الأورام في لب الكظر والعقد العصبية

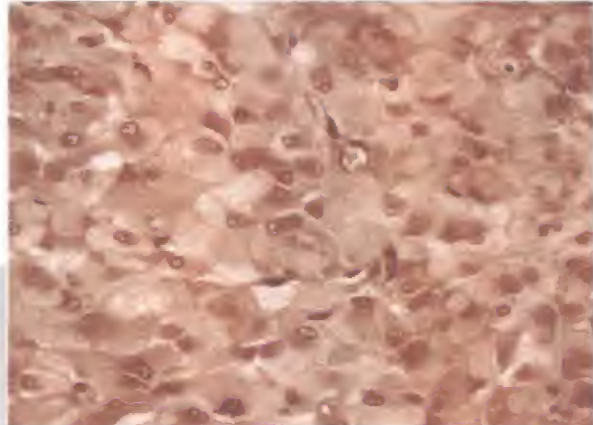


(الشكل: ٩-١٧)  
داء أديسون  
الشكل المناعي الذاتي  
لاحظ نقص كتلة الكظر مع الارتشاح للمغاري



(الشكل: ٩-١١٨)  
ورم القواتم  
مظهر عياني  
غدة كظرية تحوي ورماً كروياً والصح المحمود لاسر اللون مع بؤر نزفية

الجهاز الغدي  
الصماوي



(الشكل: ٩-١٨ب)  
ورم القواتم  
مظهر نسيجي

ورم غدي صماوي عصبي نموذجي مع خلايا شبيهة بخلايا لب الكظر الطبيعي

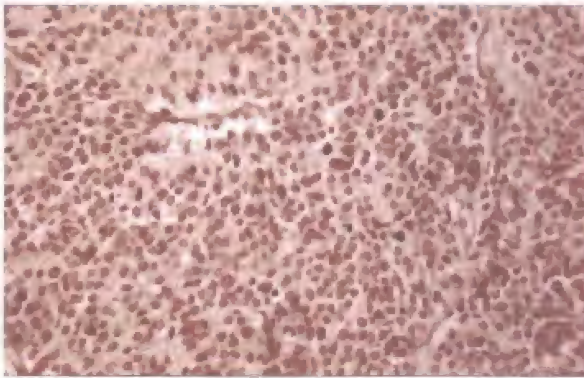




(الشكل: ٩-١٩-١)

ورم الأرومة العصبية لنوروبلاستوما

مظهر عياني لورم النوروبلاستوما يشاهد في الكظر في القطب العلوي للكلية ويتنشر مسيئاً كتلة كبيرة جانب الأهر  
لاحظ سطح القطع الأسمر النازف



(الشكل: ٩-١٩-٢)

ورم الأرومة العصبية

مظهر نسيجي يظهر الخلايا الصغيرة غير المتميزة مع لحمة ضئيلة

الودية، وهو جزء من أورام الوريقة العصبية البدئية (PNETS).

تبدو هذه الأورام عياناً متفاوتة الحجم وهي تتميز بانتقالاتها إلى العظم (الشكل ٩-١٩-١)، أما نسيجياً فهي مؤلفة من خلايا أرومية عصبية عالية الفعالية الانقسامية وتبدي درجات متفاوتة من النضج العصبي، وبعضها يحوي مناطق من خلايا عقدية ناضجة (الشكل ٩-١٩-٢ ب).

الإنذار يعتمد على العمر عند التشخيص حيث يسوء كلما تقدم الطفل في العمر، كما تهم مرحلة الورم عند التشخيص، حيث يتم وضع مرحلة الورم حسب كونه محدوداً في الكظر أو انتشر لمفاوياً أو دموياً.

من النقاط الغريبة في تصنيف الورم هي المرحلة ٤ S وهي مرحلة تتميز بوجود ورم موضع مع نقائل للجلد والكبد دون إصابة في النقي وهي محصورة في الأطفال الأقل عمراً من سنة وهي تمتاز بإنذار ممتاز رغم النقائل بسبب التراجع العفوي للورم.

## خامساً: النسيج الغدي الصماوي للبنكرياس

وهو مؤلف من جزر من خلايا غدية صماوية تسمى بجزر لانغرهانس وهي مبعثرة ضمن البنكرياس.  
تفرز هذه الخلايا: الأنسولين، الفلوكاغون، السوماتوستاتين، الأميلين، وعديدات الببتيد البنكرياسية.

أهم آفات هذه الخلايا هو الداء السكري المناقش بالتفصيل في باب الأمراض الجهازية.

أما الآفات الأخرى فأهمها هي أورام خلايا الجزر (الشكل ٩-٢٠-١ أ+ب+ج) وهي أمثلة عن الأورام الغدية العصبية، هذه الأورام سليمة في معظمها ولكنها فعالة هرمونياً وأهمها:

الأنسولينوما: وهو مفرز للأنسولين مسبباً نقص سكر الدم.

الفلوكاغونوما: وهو غالباً لا عرضي وأحياناً بسبب الداء السكري، وأحياناً أخرى يترافق مع طمع جلدي مميز.

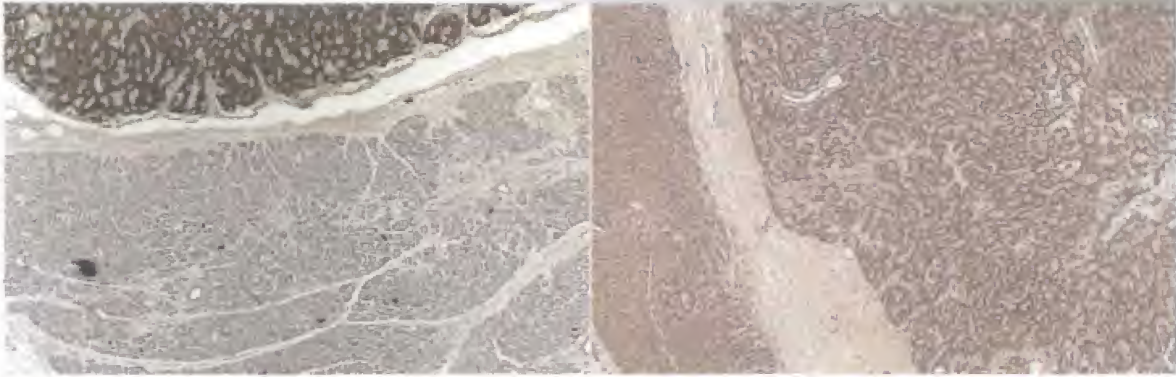


(الشكل: ٩-٢٠-١)

ورم خلايا الجزر في البنكرياس

مظهر عياني

النسيج البنكرياسي مستوًصل من مريض مصاب بمتلازمة MEN1 ويشاهد فيه عدة أورام لخلايا الجزر



(الشكل: ٢٠-٦-ج)

ورم خلايا الجزر في البنكرياس

تكوين مناعي كيميائي

يظهر الخلايا تتلون بلون بني مما يدل على كونها

مفرزة للانسولين

(الشكل: ٢٠-٦-ب)

ورم خلايا الجزر في البنكرياس

مظهر نسيجي

الورم مؤلف من حبال وأعشاش من خلايا غدية عصبية بالتمسك مع النسيج

البنكرياسي المجاور

## متلازمة الأورام

### الغدية الصماوية العديدة MEN

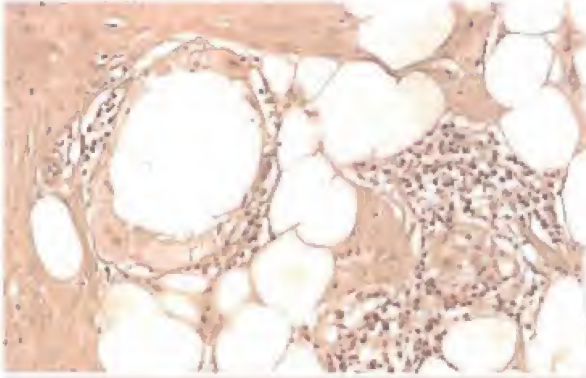
وهي أورام تورث بصفة جسمية قاهرة حيث يصاب المرضى بالعديد من الأورام في عدة أعضاء غدية وهي نمطان:

- MEN I: وتتألف من أورام غدية نخامية، فرط نشاط جارات الدرق، أورام خلايا جزر البنكرياس، وأحياناً فرط تصنع قشر الكظر.
- MEN II: وتنقسم لـ:
  - a. MEN II: وتتألف من ورم القواتم (ثنائي الجهة) - سرطان لبني في الدرق وأحياناً فرط تصنع جارات الدرق.
  - b. MEN II: وتشاهد فيها أعداد كبيرة من أورام عصبية وعقدية في الجلد في جميع أنحاء الجسم.



## أولاً: الآفات السليمة غير التكاثرية في الثدي

### ❖ النخرة الشحمية في الثدي Fat Necrosis (الشكل ١٠-١):



(الشكل ١٠-١)

نخرة شحمية في الثدي

استجابة للنخرة الشحمية يسبب استجابة التهابية حادة تتلوهما استجابة لتهابية مزمنة وتشاهد فيها خلايا مصورية تبتلع البالعات الكبيرة الشحوم المتحررة وتشكل خلايا عرطلة عديدة النوى تدعى بخلايا رغوية أو البالعات الشحمية

■ وهي آفة نالفة للرض حيث تتطور منطقة من الالتهاب الموضع في الثدي نتيجة لتنخر الشحم حيث يسبب الرض تنخراً للنسج الشحمي محرضاً استجابة التهابية ترميمية تجاه الخلايا الشحمية الميتة.

■ إن المرحلة التالية هي التعضي بالنسيج الليفي مع تشكل كتلة قاسية غير منتظمة في الثدي قد تتشابه سريريا مع سرطان الثدي خاصة أن بعض المريضات لا يتذكرن قصة رض سريع على الثدي.

### ❖ توسع الأفتية في الثدي:

■ آفة مجهولة الأمراض تتميز بتوسع شاذ مترقى في الأفتية الكبيرة للثدي مع تراكم مقرزات الثدي واحتباسها.

■ هذه الآفة تشاهد عند النساء ما قبل سن الضهي.

■ تفترض بعض النظريات وجود تخرب التهابي للنسيج الضام الحاوي على الألياف المرنة حول الأفتية مما يسبب توسعها، هذا الافتراض أعطى اسماً آخر للمرض هو التهاب ما حول الأفتية في الثدي.

■ سريريا تلاحظ عند المريضات كتلة صلبة في الثدي مع نز من الحلمة مما يثير الشبهة في سرطان الثدي.

■ ويبدو الثدي المصاب عياناً ذو أفتية متوسعة حتى ١ سم مملوءة بمادة كريمية.

■ بينما يظهر الفحص النسيجي وجود أفتية متوسعة تحوي مادة بروتينية مع وجود بالعات كبيرة مملوءة بالشحوم وتليف حول الأفتية و رشاحة التهابية مزمنة.

## ثانياً: الآفات التكاثرية السليمة في الثدي

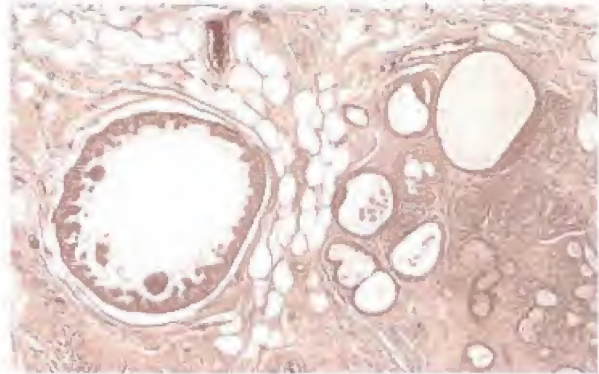
### ❖ التبدلات الكيسية الليفية Fibro cystic changes:

■ وهي أشيع آفات الثدي وهي تسبب أعراضاً سريرية عند ١٠٪ من كل النساء، حيث تشيع في أثناء النساء الناضجات مع ازدياد في نسبة الحدوث كلما اقتربت المرأة من سن الضهي ونادراً ما يشاهد بعد سن الضهي.

- العديد من التسميات أطلقت سابقاً على الآفة كمسر تصنع الثدي الكيسي و فرط التصنع الكيسي والتهاب الثدي المزمن.
- مازالت إمراضية الداء مجهولة ويعتقد أنها اضطراب في مستويات هرمونات الاستروجين والبروجسترون المفترزة من المبيض دورياً، بالإضافة إلى تبدل في استجابة نسيج الثدي للهرمونات عند النساء قرب سن الضهي.
- تتميز التبدلات الليفية الكيسية في الثدي بفرط نمو وفرط تصنع لمناصر الثدي كالفصيصات والقنبيات واللحمة، حيث يشاهد فرط نمو ظهاري للفصيصات والأقنية (التفدد) مع فرط نمو ليفي للحممة الثدي المتخصصة والحساسة للهرمونات.
- يتميز المرض بازدياد في خطر تطور سرطان الثدي خاصة في حال وجود فرط تصنع ظهاري عبر الأقنية المتكاثرة والفصيصات، حيث يمكن تمييز شكلين من فرط التصنع:
- فرط التصنع عادي النموذج: وهو يشكل معظم الحالات وهو ليس مدعاة للقلق.
- فرط التصنع اللانموذجي (Atypical Hyperplasia): وهو يتميز بشذوذ في الصفات الخلوية و هندسة الخلايا الظهارية وأحياناً مظاهر للسرطان الموضع وهو يحمل خطراً لتطور سرطان الثدي أكثر بخمس مرات من النساء الأخريات.

### ❖ المظاهر العيانية والنسجية لداء التبدلات الكيسية الليفية:

- تبدو المناطق المصابة عياناً صلبة مطاطية وأحياناً كيسية تحل محل النسيج الطبيعي للثدي.
- أما نسيجياً فيمكن تمييز عدة تبدلات إمراضية للمرض. (الشكل ١٠-٢).
- ففي العديد من الحالات تعاني الظهارة المحددة للأقنية المفرطة التصنع حؤولاً إلى شكل شبيه بالغدد المفترزة (حؤول مفرز) (Exocrine metaplasis).



(الشكل ١٠-٢)

داء الليفي الكيسي للثدي

يلاحظ تكاثر للأقنية والنسيج الفصيصي واللحمة الداعة لتشكل كتلة من مسافات كيسية ونسيج ليفي  
ثدي ظهارة بعض الأقنية حؤولاً مفرزاً وهي تبدو بلون زهري لماع

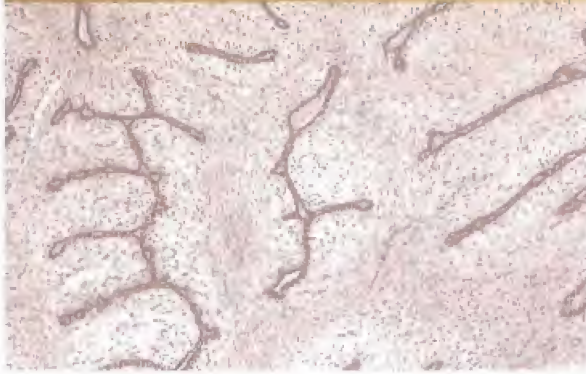
- الكيسات: وهي مركبة بارزة تزداد حجماً مع اقتراب سن الضهي وتختلف أحجامها من كيسات تشاهد نسيجياً فقط إلى آفات مجسوسة بقطر ٢ سم تحاط هذه الكيسات ببشرة مسطحة نشق من الوحدة الفصيصية - القنبيية وهي مملوءة بسائل مائي.
- إن بعض سرطانات الثدي قد تترافق بوجود الكيسات لذلك فإن من الخطأ اعتبار آفة ما سليمة بناء على وجود كيسات مملوءة بالسائل بل يجب إجراء فحص خلوي لرشافة هذه الكيسات.
- في بعض الحالات هناك تكاثر ملحوظ للحممة متخصصة حساسة هرمونياً وخلايا ظهارية عضلية تفصل بين بنى غشبية وقنوية الشكل. إن هذا التبدل يعرف بالغدد المصلب sclersig adenosis.

أمراض  
الثدي

### ❖ الورم الغدي الليفي في الثدي:

- وهو إحدى الآفات التي تسبب بشكل شائع كتلة في الثدي، وهو آفة سليمة موضعية مؤلفة من تكاثر الأقنية واللحمة في الثدي.
- هناك شك فيما إذا كانت الآفة تنشأ حقيقياً أم أنها شكل عقيدي من فرط التصنع، وهي تشاهد عند النساء الشابات حيث يمكن اعتبارها شكلاً معتمد هرمونياً من فرط التصنع أكثر منها ورماً سليماً.
- تبدو هذه الآفات عياناً صلبة مطاطية واضحة الحدود تقيس ١ - ٤ سم وهي ذات سطح قطع متلألئ وبنية قاسية.





■ نسيجاً يتألف الورم من مركبتين (الشكل ١٠-٣):

١. مركبة ظهارية: تشكل بنى شبه غدية محاطة بظهارة قتيوية النموذج.

٢. مركبة لحمية: نسيج ليفي ضام رخو خلوي.

(الشكل: ١٠-٣)

ورم غدي ليفي في الثدي

يتألف الورم من مركبتين ظهارية ولحمية

هذه الآفة في الحقيقة ليست تتشعباً بل شكلاً من فرط التنسج

## ثالثاً: آفات الثدي التنشؤية

### ❖ الأورام السليمة في الثدي:

وهي بشكل عام أقل شيوعاً من السرطانات، وأهم هذه الأورام السليمة هي:

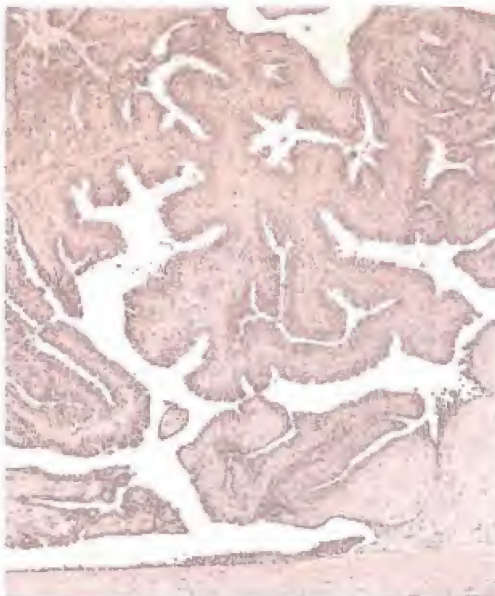
■ الأورام الغابية في الثدي (Hamartomas): وهي تشاهد عرضاً في صورة الثدي وهي تشبه الأورام الغدية الليفية في مظهرها وتتألف من كتلة ليفية تحيط ببنى قضيضية و قتيوية.

■ الأورام الغدية: وهي نادرة مقارنة بالأورام الغدية الليفية.

■ الأورام الحليمية في الأفتية (Papillomas): وهي أورام حليمية لظهارة أفتية الثدي وقد تكون متعددة، تشاهد هذه الآفات عند النساء في وسط العمر وتشكل سبباً هاماً للنز الدموي من الحلمة.

تتألف هذه الأورام من لحمة داعمة دقيقة مغطاة بطبقة مضاعفة من خلايا ظهارية مكعبة أو أسطوانية (الشكل ١٠-٤). نادراً ما نستحيل هذه الأورام نحو الخيائة.

■ أورام أخرى شحمية وعظمية.



(الشكل: ١٠-٤)

ورم حليمي في الثدي

الورم الحليمي يظهر في القناة المتوسعة

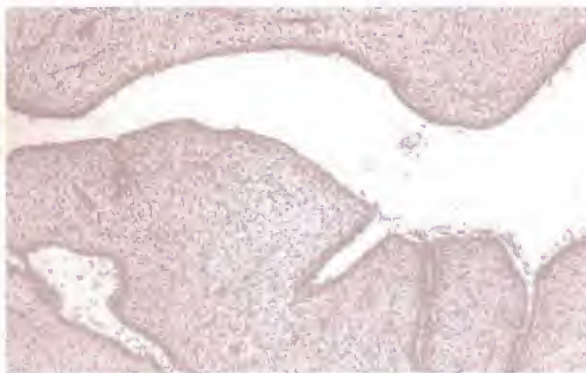
وهو مؤلف من لحمة وعائية محاطة بطبقة مضاعفة من خلايا ظهارية قتيوية

### ❖ الأورام الورقية في الثدي Phyllodes tumors:

وهي أورام مؤلفة من عناصر ظهارية ولحمية، وهي تشاهد ككتلة في الثدي خاصة بعد سن الأربعين ولكن تشاهد في أي عمر.

تبدو هذه الأورام عيانياً مطاطية بيضاء ذات شكل متحلزن مع مسافات شقية ومناطق صلبة مبعثرة، أما نسيجياً فهي تتألف من مسافات شقية محددة بخلايا ظهارية ومحاطة بلحمة ذات خلايا مغزلية. (الشكل ١٠-٥).

هذه الأورام سليمة في ٩٠٪ من الحالات ولكنها تبدي في ١٠٪ من الحالات مظاهر لا نموذجية في عناصر اللحمية مع تعدد الأشكال والانقسامات وهذا تصنف كأورام على حد الخباثة أو خبيثة بالكامل، ولكن نسبة قليلة جداً هي التي تنتشر وتعطي نقائل بعيدة.



(الشكل: ١٠-٥)

ورم ورقي في الثدي

يتألف الورم من لحمة ذات خلايا مغزلية تحوي شقوقاً محددة بخلايا ظهارية

## ❖ الأورام الخبيثة في الثدي:

### ■ مقدمة:

- وهي أشيع الأورام عند النساء وتصيب واحدة من كل عشر نساء في الولايات المتحدة الأمريكية وهي قد تصادف في عمر البلوغ ولكنها قليلة المصادفة قبل سن الثلاثين.
- (ملاحظة: ١٪ من حالات سرطان الثدي تصيب الرجال).
- معظم هذه الأورام هي سرطانات غدية غازية تنشأ من الأقنية الالتهابية وعناصر الوحدة الفصيصية مشكلة سرطانات فصيصية غازية أو سرطانات قنوية غازية.
- أيضاً يمكن تشخيص هذه السرطانات في مرحلة ما قبل غازية وهي ما يدعى بالسرطان الموضع للأقنية أو الفصيصات في الثدي وهي تشكل خطراً لتشكل سرطانات غازية.
- هناك أشكال أخرى أقل شيوعاً كالسرطانات المخاطية والسرطانات الأنبوبية وهي بشكل عام أفضل إنذاراً
- تتظاهر هذه الأورام سريرياً عادة بأربع أشكال:
  - كتلة في الثدي.
  - شذوذ في صورة الثدي الروتينية.
  - شذوذ خلوي من نسيج مستوًصل في الثدي لسبب ما.
  - أعراض النقائل البعيدة.

### ■ العوامل المؤهبة لسرطان الثدي:

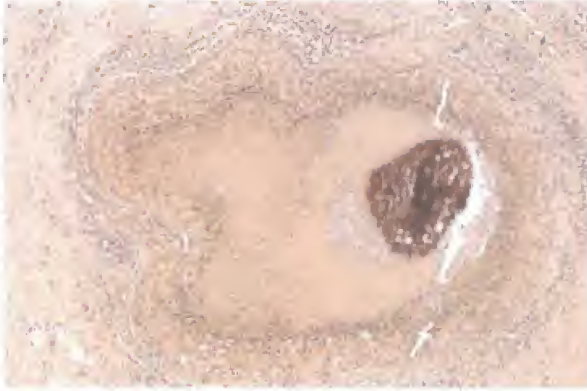
- أظهرت الدراسات الوبائية علاقة سرطان الثدي مع العديد من عوامل الخطورة التي لا يزال بعضها غير مثبت:
- عوامل جغرافية: فهو أشيع بخمس مرات في الدول الصناعية.
- عوامل عائلية.
- آفات الثدي التكاثرية: وخاصة فرط التصنع اللانموذجي.
- البدء المبكر للطمث والمتأخر لسن الضهي.
- تأخر ولادة الطفل الأول.
- عوامل هرمونية خارجية.
- عوامل تغذية - البدانة.

### ■ العوامل المورثية لسرطان الثدي:

- إن ما يقارب ٥٪ من سرطانات الثدي تترافق مع تأهب جيني للإصابة، حيث يصيب المرض عدة أفراد في العائلة مع بدء مبكر للمرض وأحياناً سرطانات ثنائية الجانب، وكذلك سرطانات أخرى في المبيض والكولون والرحم.
- إن التقدم في الدراسة المورثية لسرطان الثدي قد كشف العديد من الشذوذات الجينية:
- ٥٠٪ من العائلات ذات القصة العائلية لسرطان الثدي تحمل شذوذاً في المورثة BRCAI على الصبغي ١٧.
- ٥٪ من حالات السرطان العائلية تحمل طفرة في المورثة الكابتة للورم P53 على الصبغي ١٧.
- من خلال ذلك يمكن استخدام التقانات الجزيئية المورثية لاكتشاف الأشخاص المؤهبين لتطور سرطان الثدي ومراقبتهم رغم أن السبيل الأفضل لتدبير هؤلاء المريضات لا يزال غير واضح.

أمراض  
الثدي

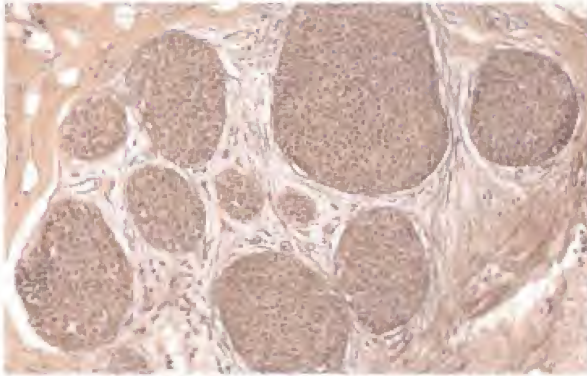




(الشكل: ٦-١٠)

سرطان موضع داخل الأفتية

قناة في الثدي مسندة بخلايا الورم الكبيرة ذات النوى اللانموجية  
لاحظ سلامة الغشاء القاعدي وعدم غزو اللحمية  
لاحظ أيضاً التندخ والتكس في مركز الورم



(الشكل: ٧-١٠)

سرطان موضع فصيصي

لاحظ ازدياد حجم الفصيص مع الحفاظ على بنيته الهندسية  
هذا الازدياد يعود إلى الخلايا اللانموجية التي تملأ الفصيصات وتوسعها  
لاحظ سلامة الغشاء القاعدي وعدم غزو اللحمية



(الشكل: ٨-١٠)

سرطان غازي في الثدي ذو لحمية غزيرة

سطح القطع في السرطان يبدو كمناطق بيضاء مصفرة غير منتظمة

## ❖ السرطان الموضع داخل الأفتية

: Intraductal carcinoma

- وهي حال ما قبل سرطانية وهي تتظاهر عادة على شكل كتلة في الثدي أو شذوذ في صورة الثدي، وهي تشاهد عند النساء بين عمر ٤٠ - ٦٠ سنة. (الشكل: ٦-١٠).
- خلايا هذه الأورام نسيجياً تملأ وتوسع الأفتية الصغيرة ومتوسطة الحجم وهي ذات ٤ نماذج نسيجية:
- صلبة solid: حيث تزدحم الأفتية بكتل صلبة من الخلايا.
- زؤانية comedo: وتتميز بتندخ في الخلايا في مركز القناة.
- حلطية دقيقة micropapillary: حيث تشكل الخلايا ارتفاعات حلطية ضمن الأفتية.
- غربالية cribriform: حيث تشكل الخلايا بنى شبه غدية في الأفتية.
- هذه الأورام هي شكل من السرطانات الموضعية ولكن في ٣٠٪ من الحالات سوف يتطور سرطان غازي مالم تعالج باستئصال الثدي.

## ❖ السرطان الموضع الفصيصي

: Lobular Carcinoma In Situ

- وهو يمثل ٦٪ من جميع حالات سرطان الثدي، وهو عادة لا يتظاهر ككتلة في الثدي بل يكتشف في سياق الفحص النسيجي لتسيح استؤصل من الثدي لسبب آخر (كالتبدلات الليفية الكيسية).
- تكمن أهمية هذا المرض في كونه يحمل خطورة عالية لتطور السرطان الغازي وينسبة تصل إلى ٢٠٪ في غضون ٢٠ عاماً، كما تشمل الخطورة كلا الثديين وليس الثدي المصاب حيث يمكن تطور سرطان غازي فصيصي أو قتيوي.
- نسيجياً تشاهد الخلايا الشاذة تملأ الفصيصات الليفية (الشكل: ٧-١٠).

## ❖ سرطان الثدي الغازي

: Invasive breast cancer

- عيانياً تختلف سرطانات الثدي في أحجامها ومعظمها يقفيس ١ - ٥ سم وقت التشخيص ويعتمد المظهر العياني بصورة رئيسية على كمية ونوعية عناصر اللحمية.
- فمعظم سرطانات الثدي تولد لحمية ليفية ارتكاسية لتبدو كمناطق بيضاء مصفرة قاسية. (الشكل: ٨-١٠).

- أما الأورام ذات اللحمية الليفية القليلة فهي تبدو طرية ولحمية كونها مؤلفة من خلايا ورمية مع لحمية ليفية ضئيلة.

بعض السرطانات تفرز كميات كبيرة من المخاط في اللحمية وتظهر بيضاء مع قوام جيلاتيني.

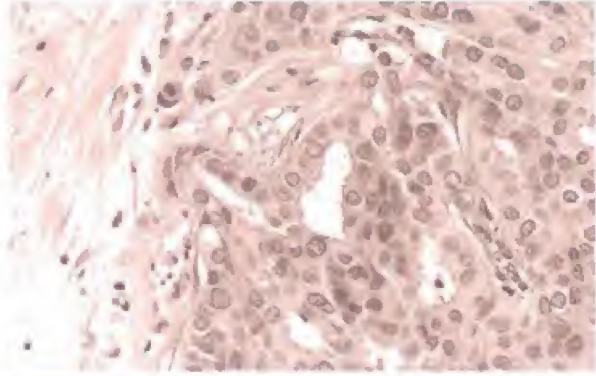
- نسيجياً يمكن تمييز ستة أنماط من سرطان الثدي الغازي وهي:

- ١- السرطان القنويي الصرف ٥٣٪.
- ٢- السرطان القنويي المختلط ٣٠٪.
- ٣- السرطان الفصيصي ١٠٪.
- ٤- السرطان الأنبوبي ٢٪.
- ٥- السرطان المخاطاني ٢٪.
- ٦- السرطان اللبي ٢٪.

#### أ - السرطان القنويي الغازي في الثدي:

وهو أشيع أنماط سرطان الثدي، وهو قد يكون صرفاً أو يترافق بشكل مختلط مع نموذج آخر وخاصة السرطان الفصيصي. خلايا هذه الورم تغزو نسيج الثدي وهناك استجابة ليفية مصنعة تشاهد كلحمية ليفية غزيرة. (الشكل ٩-١٠).

معظم هذه الأورام متوسط وعالي الدرجة وضعيف التمايز وقلة منها منخفضة الدرجة ولكن عند وجود عناصر مختلفة متخصصة (سرطان أنبوبي أو غرواني) فإن الإنذار يصبح أفضل من السرطان القنويي الصرف. ينتشر الورم بعدة طرق منها الانتشار الموضعي، والانتشار اللمفاوي والانتشار الدموي إلى العظام والرئة والمبيض.



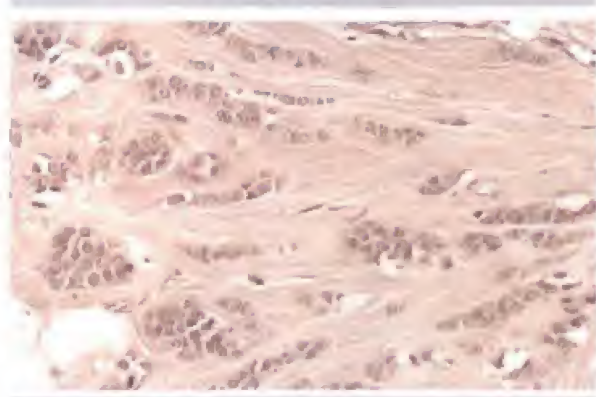
(الشكل ٩-١٠)

سرطان قنويي غازي  
فيه غزو الجزر الورمية للحمة المجاورة  
لاحظ أن الورم يشكل بنى أنبوبية الشكل

#### ب - السرطان الفصيصي الغازي:

- وهو ثاني أشيع سرطانات الثدي، ويمتاز هذا الورم بتعدد بؤره في الثدي وكثيراً ما تصادف سرطانات ثنائية الجانب فيه.

تغزو خلايا الورم نسيج الثدي مولدة استجابة ليفية مصنعة، وتنضغط خلاياه في حبال ضيقة توصف (بالملف الهندي). (الشكل ١٠-١٠).



(الشكل ١٠-١٠)

سرطان فصيصي غازي  
لاحظ للغزو في حبال ضيقة  
الخلايا هنا أصغر من تلك في السرطان القنويي

#### ج - أنماط نسيجية أقل شيوعاً لسرطان الثدي منها:

- المخاطاني **Mucoid**: وتغزو خلاياه المخاط في اللحمية وهو ذو إنذار ممتاز
- الأنبوبي **Tubular**: حيث يتألف من خلايا جيدة التمايز تشكل بنى أنبوبية منتظمة وهو ذو إنذار حسن
- اللبي **Medullary**: وهو ورم طري لحمي يتألف من خلايا كبيرة عديدة الأشكال انقسامية، ويتميز بارتشاح لمفاوي كثيف في محيط الورم.



## تشخيص سرطان الثدي

■ إن تشخيص سرطان الثدي يعتمد على مقارنة ثلاثية: سريرية، شعاعية، إحصائية:

■ سريرياً: فكل كتلة في الثدي تستلزم تشخيصاً حازماً، كذلك من خلال الفحص الذاتي المنتظم يتم اكتشاف كثير من هذه الأورام.

■ شعاعياً: إن بعض سرطانات الثدي لا تشكل كتلاً مجسوسة أو تشكل كتلاً في مراحل متقدمة، وهذا يجعل من صورة الثدي ضرورة للتشخيص حيث نشاهد الآفات كنتكلسات مجهرية أو تقيم في النسيج الرخوة، كما يفيد الرنين المغناطيسي في تشخيص الآفات بشكل بأكبر عند النساء ذوات الخطورة العالية.

■ باثولوجياً: وهناك عدة طرق:

أ. الارتشاف بالإبرة الدقيقة والتحليل الخلوي: حيث يتم ارتشاف خلايا الآفات المشتبهة مع دراسة خلوية، وهي تملك دقة عالية في المراكز المتخصصة. (الشكل ١٠-١١).

ب. الخزعة بالإبرة: حيث تستخدم إبرة القطع لإجراء خزعة مع دراسة نسيجية.

ج. الخزعة الاستئصالية: حيث تستؤصل الآفة بكاملها وتدرس نسيجاً.

## داء باجيت في الثدي

### Paget disease

■ وهو يشاهد في حلمة الثدي وهو نموذج لانتشار سرطان الثدي إلى البشرة، حيث تصاب المريضات باحمرار وتسمك في جلد الحلمة واللعة وأحياناً مع تقرح شبيه بالأكزيمة.

■ نسيجياً تبدو الحلمة واللعة مرتشحة بخلايا ورمية ظهارية كبيرة شاحبة عديدة الأشكال تدعى بخلايا باجيت.

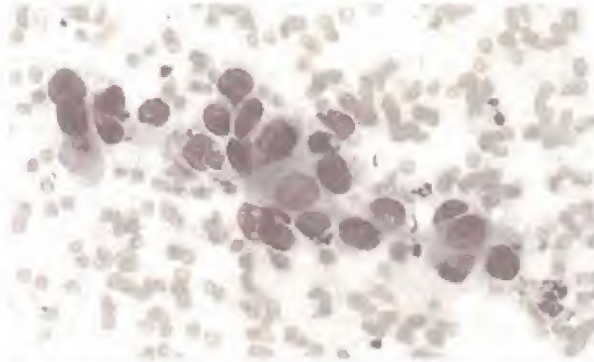
■ إن جميع الآفات الالتهابية والأكزيمانية في الثدي يجب أن تثير الشك في هذا الورم.

(الشكل ١٠-١٢ ب)

داء باجيت في حلمة الثدي

مظهر نسيجي

الجزء السفلي من البشرة يستبدل بخلايا كبيرة شاحبة عديدة لشكال تسمى وهي خلايا سرطانية تنتشر عبر الأقلية للبشرة لتغزو البشرة حيث توجد سرطان غازي في هذا الثدي



(الشكل ١٠-١١)

رشاشة بالإبرة الدقيقة

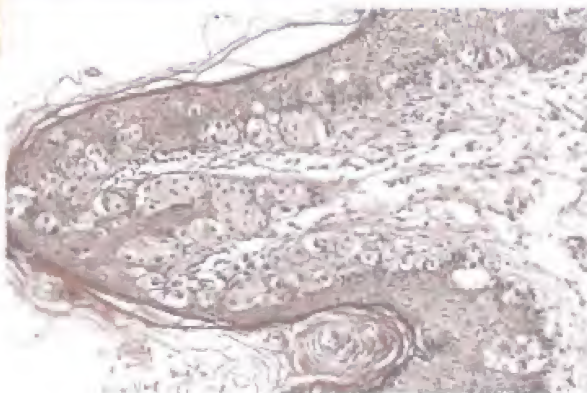
إن ارتشاف أورام الثدي بالإبرة يساعد في تحضير معضرات موشوقة في تشخيص طبيعة الآفة في هذه الحالة نشاهد خلايا ذات نوى كبيرة مع كروماتين شاذ وهي تدل على وجود سرطان



(الشكل ١٠-١٣ أ)

داء باجيت في حلمة الثدي

مظهر عياني لداء باجيت الذي يبدو كتقشر أحمر حول الحلمة

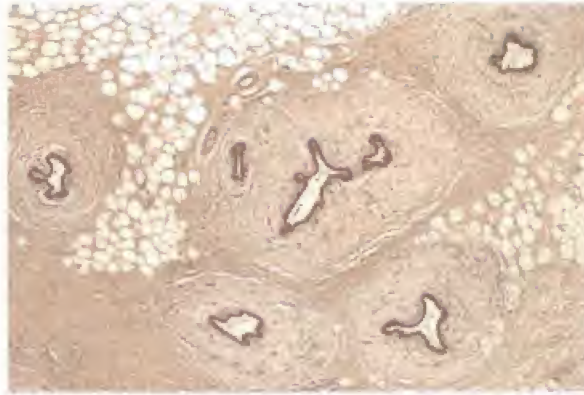


أمراض  
الثدي

## التثدي عند الذكور

### Gynecomasti

- إن التثدي عند الذكور بدائي وغير فعال ومؤلف من نسيج ليفي شحمي يحوي أفتية لبنية ضامرة.
- إن تضخم الثدي عند الذكور (التثدي) يكون أحادي الجانب في ٧٠٪ من الحالات، وهو غالباً مجهول السبب
- الأسباب المعروفة تشمل:
  - i. متلازمة كلاينفلتر.
  - ii. فرط الأستروجين (تشمع الكبد، أورام الكظر، عند البلوغ).
  - iii. فرط الموجهات القندية (أورام الخصية).
  - iv. فرط البرولاكتين.
  - v. أسباب دوائية (سيرونولاكتون، كلوربرومازين).



(الشكل ١٠-١٢)

التثدي

تتوسع الأفتية اللبنية مع تشمع الطبقة الظهارية وزيادة في النسيج الليفي حول الأفتية



## أولاً: أمراض الخصيتين

## أ - الآفات الخمجية في الخصيتين:

## ■ التهاب الخصية والبربخ:

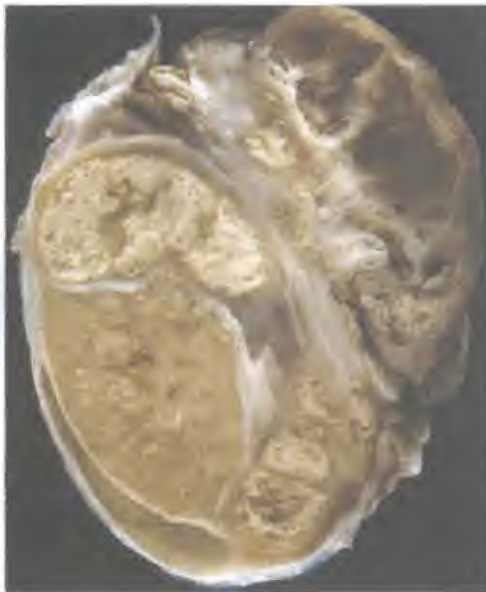
- يترافق التهاب الخصية عادة بجمع يدخل عبر البربخ، مما يسبب حالة من التهاب الخصية والبربخ.
- إن أهم أخماج الخصية والبربخ هي الأخماج الجرثومية الحادة، والأخماج الفيروسية والجمع الدرني.
- الأخماج الجرثومية الحادة:
- وهي عادة تنجم عن الإصابة بالمكورات البنية والمتدثرات (أمراض منقولة جنسياً) أو *E.coli* والجراثيم سلبية الغرام.
- ينتشر الجمع من الإحليل والسبيل البولي السفلي، وتكون الخصية المصابة متضخمة ومؤلمة.
- نسيجياً هناك ارتشاح شديد للأنابيب الناقلة للنطاف بالعدلات، وفيما بعد بالمقاويات والمصريات مع وذمة خلالية ونزوف نقطية

## ■ التهاب الخصية الفيروسي:

- وهو غالباً نتيجة للإصابة بفيروس النكاف بعد البلوغ وهو عادة وحيد الجانب و يترافق بضخامة مؤلمة للخصية.
- تكون الرشاحة الالتهابية في هذه الحالة مؤلمة من لمفاويات وخلايا مصورية.
- إن الإصابة ثنائية الجانب بعد البلوغ قد تؤدي إلى العقم.

## ■ التهاب البربخ الدرني:

- وهو عادة نتيجة للانتشار الدموي للمتفطرات الدرنية إلى الخصية خلال الطور الضعاف للسل الرئوي، أو بسبب انتشار الجمع من الكلية والسبيل البولي السفلي.
- تحتجز الجراثيم في البربخ وتسبب تخرباً جينياً بطيئاً متراًقياً على مدى سنوات وهو يستمر حتى بعد شفاء البؤرة الرئوية. (الشكل ١١-١).



(الشكل ١١-١)

التهاب البربخ الدرني

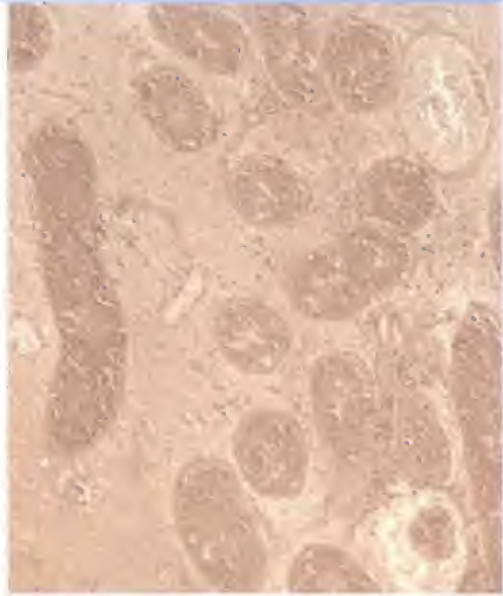
البربخ تحول إلى كتل متفجرة جينية

في هذه الحالة غالباً ما يشاهد التهاب درني في الموتة والمثانة

## ب - الآفات الوعائية في الخصية:

### انفصال الخصية

- وهو يشاهد عادة عند الأطفال والمراهقين ويحصل عندما تدور الخصية حول سويقتها ما يسبب انسداد العود الوريدي، حيث يستمر الدم في دخول الخصيتين بينما العود الوريدي مسدود وبالتالي يحصل احتشاء وريدي في الخصية.
- تكون الخصية المنفتلة متورمة ومؤلمة وقد تتشابه الحالة سريرياً مع التهاب الخصية في المراحل المبكرة، بينما تصبح الخصية متورمة وسوداء تقريباً فيما بعد بسبب الاحتقان الوعائي. (الشكل ١١-٢).
- هذه الحالة تجعل من الخصية غير قابلة للحياة وتتطلب استئصالها جراحياً.



(الشكل ١١-٢)

انفصال الخصية

منطقة من نخر الخصية النزلي بسبب انفصال الخصية والصل المنوي مما يسبب انقطاع العود الوريدي وحنوت إقفار في الخصية

### ج - أورام الخصية:

- وهي أورام هامة كونها تشكل نسبة هامة من الأورام المشاهدة عند البالغين الشبان (٢٠-٤٥) سنة.

- المجموعتان الرئيسيتان لأورام الخصية هما:

- ١- أورام الخلايا المنتشة ( Germ cell tumors): وتشكل ٩٧٪ من الحالات وهي إما تشتق من الخلايا المنتشة عديدة الكمون في الخصية وهي إما أورام مسخية أو أورام منوية.
- ٢- أورام الحبال الجنسية اللحية (3% Stromal sex cord tumors): من الحالات وتشتق من الخلايا الداعمة المتخصصة وغير المتخصصة في الخصية.

### ١. أورام الخلايا المنتشة:

- يمكن تقسيم أورام الخلايا المنتشة أيضاً إلى أورام منوية وأورام لا منوية.

- الأورام المنوية في الخصية Seminomas (الشكلين ١١-٣ و ١١-٤):

وهي أشيع الأورام الخبيثة في الخصية حيث تشكل ٥٠٪ من مجمل أورام الخلايا المنتشة وهي تشاهد بين عمر ٤٠-٥٠ عاماً وتظهر سريرياً بضخامة متفرقة غير مؤلمة في إحدى الخصيتين ونادراً ما تصاب كلا الخصيتين.

- العوامل المؤهبة للمرض مجهولة في معظمها والعامل المؤهب الوحيد المعروف هو عدم هبوط الخصية (الخصى الهاجرة) وافترض أن التعرض للعوامل الأستروجينية في الرحم يسبب عيباً في هجرة الخصية ويؤهب للسرطن.

لوحظ أيضاً عند بعض المرضى طلائع لورم الخلايا المنتشة الغازي على شكل ورم في الموضع in-situ حيث لوحظ في الخزعات وجود خلايا لا نموذجية تملأ الأنابيب الناقلة للنطاف دون اختراق للغشاء القاعدي.

- عيانياً: يستبدل نسيج الخصية الطبيعي

(الشكل ١١-٣)

ورم منوي

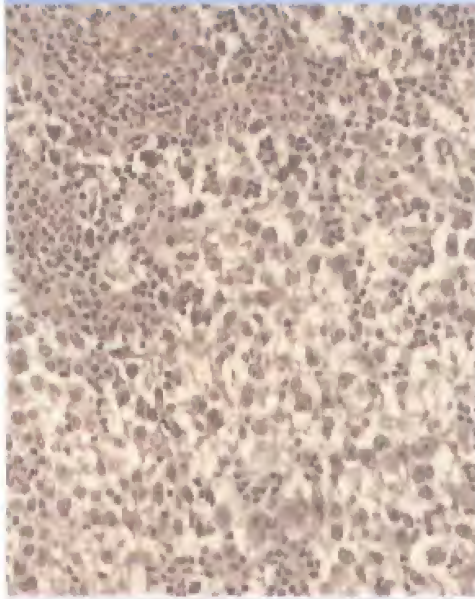
مظهر عياني

الخصية استبدلت بورم أبيض صلب



الجهاز التناسلي  
الذكوري





(الشكل ١١-١)

ودم متوي

مظهر نسيجي

خلايا قروية فضلة ذات الهولى قرانقة ولقوى الكبيرة  
لاحظ الحواجز القلبية الحاوية على التماريات وهي مظهر بارد

ذو اللون البني الشاحب بكتلة ورمية بيضاء كريمية متجانسة، وعلى عكس الأنماط الأخرى من أورام الخلايا المنتشة لا يوجد دليل على تشكيلات كيسية أو نزف، بينما يشاهد التنخر في الحالات المهمة.

#### ■ الأنماط النسيجية للأورام المتوية:

أ- أشيع الأنماط النسيجية للأورام المتوية يدعى بالورم المتوي التقليدي، وهو مؤلف من صفائح من خلايا منتظمة مزدحمة ذات نوى صغيرة مركزية قائمة وهيولى راتقة.

المظهر المميز هو وجود الحواجز الليفية وفيها تشاهد العديد من اللماويات.

تبدي هذه الأورام ارتكاساً مناعياً للفوسفاتاز القلوية المشيمية (PLAP).

ب- الورم المتوي اللامصنع:

وفيه تكون الخلايا عديدة الأشكال ذات فعالية انقسامية عالية.

ج- الورم المتوي النطفي:

وهو مؤلف من خلايا أكبر حجماً مع نواة صغيرة قائمة مدورة مركزية و هيولى غزيرة محبة للحامض. و تلاحظ فيه خلايا صغيرة شبيهة بالنطاف.

هذا النمط يشاهد بعد سن الخمسين ويحمل إنذاراً جيداً.

د- الورم المتوي ذو الخلايا العرطلة الأرومية الاغتذائية:

وهو يشكل ١٠٪ من الحالات، ويتميز بارتفاع المستويات المصلية لـ HCG (الموجبات القلبية المشيمية الإنسانية) المفردة من قبل الخلايا الاغتذائية.

#### ■ أورام الخلايا المنتشة اللامتوية:

تصنف هذه الأورام تبعاً لنموذجها النسيجي، وهناك تصنيفان أساسيان لهذه الأورام:

١- تصنيف منظمة الصحة العالمية WHO

٢- التصنيف البريطاني

وهي الجدول مقارنة بينهما:

جدول مقارنة بين التصنيفين البريطاني وتصنيف منظمة الصحة العالمية للأورام اللامتوية

التصنيف البريطاني	WHO تصنيف
الورم المسخي المتمايز	الورم المسخي الناضج
الورم المسخي الخبيث الوسطي	الورم المسخي غير الناضج أو المختلط مع السرطان الخبيث
الورم المسخي الخبيث غير المتمايز	السرطان الخبيث
الورم المسخي الخبيث الأرومي الاغتذائي	السرطان المشيمي
أورام الكيس المهي	أورام الكيس المهي
أورام الخلايا المنتشة المختلطة	أورام الخلايا المنتشة المختلطة

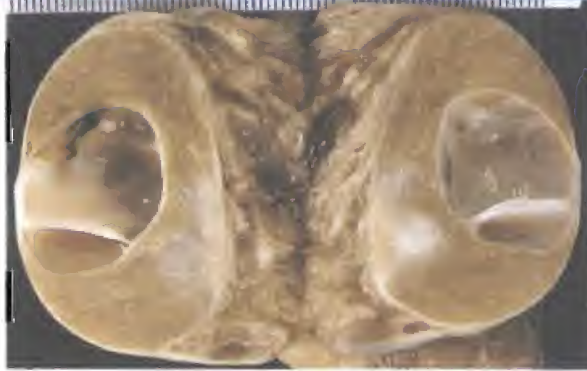
الجهاز التناسلي  
الذكوري

## أ - الأورام المسخية الناضجة :Mature teratomas

هذه الأورام المؤلفة من نسيج جسمية متميزة هي أقل أنماط الأورام المسخية شيوعاً وهي عادة تشاهد عند الأطفال.

تمتاز هذه الأورام بتمثيل للطبقات الجنينية الثلاث حيث تشاهد نسيج متميزة وناضجة من عدة أشكال (جلد، شعر، غضاريف، عظام) (الشكل ١١-٥ و ١١-٦).

هذه الأورام تسلك سلوكاً سليماً للغاية ولكن يجب إجراء فحص نسيجي لها لاستبعاد إمكانية وجود نسيج غير متميزة.



(الشكل ١١-٥)  
ورم مسخي ناضج  
مظهر عياني  
ورم عجائبي متميز ذو مظهر كيس

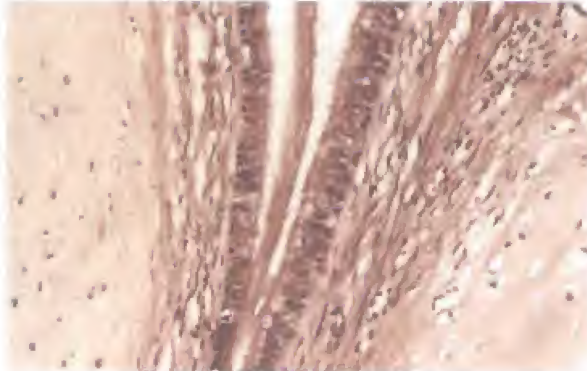
## ب - الأورام المسخية الخبيثة - السرطان الجنيني :Embryonic carcinoma

إن بعض أورام الخلايا المنتشة تحوي صفائح من خلايا غير ناضجة في نموذج صلب أو أنبوبي أو حلقي، هذه الأورام تدعى بالأورام المسخية الخبيثة اللامتمايزة أو السرطانات الجنينية.

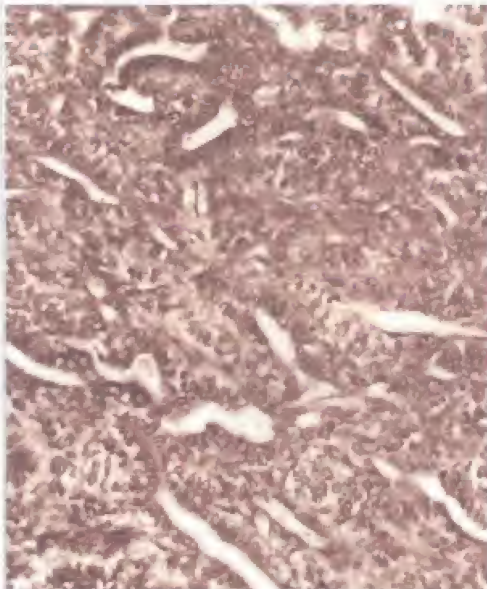
تشاهد هذه الأورام بين عمر ٢٠-٣٠ سنة.

تبدو هذه الأورام عيانياً ذات مظهر مبرقش مع مناطق لحمية وأخرى متخرة (الشكل ١١-٧).

أما نسيجياً فهي ذات خلايا عديدة الأشكال وعديدة الانقسامات. (الشكل ١١-٨).



(الشكل ١١-٦)  
ورم مسخي ناضج  
مظهر نسيجي  
العديد من العناصر المتميزة تشاهد كالظهارة و الغضاريف



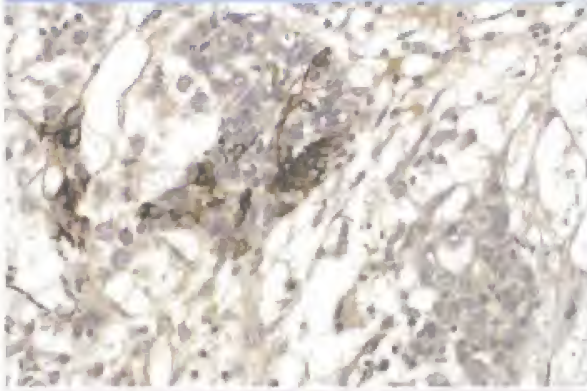
(الشكل ١١-٨)  
ورم خصوي مسخي غير متميز  
مظهر نسيجي يظهر خلايا عديدة الأشكال غير متميزة



(الشكل ١١-٧)  
ورم خصوي مسخي غير متميز  
الورم مؤلف من كتلة صلبة كيسية مع مناطق نخرية نازلة

الجهاز التناسلي  
الذكوري





(الشكل ١١-٩)

ورم الكيس المحي في الخصية

تكوين مناعي كيميائي نسيجي فيه يتلون خلايا الورم باللون مما يدل على إفرازها لـ ألفا فيتوبروتين

### ج - ورم الكيس المحي Yolk - sac tumor

من الممكن لأورام الخلايا المنتشة أن تتميز بحيث تشابه الكيس المحي الجنيني (أو ما يدعى بأورام جيب الأدمة الباطنة).

هذه الأورام قد تتواجد بشكل صرّف وهو ما يشاهد عند الأطفال تحت عمر الثلاث سنوات أو أنها (وهو الغالب) أن تصادف كمركبة ضمن ورم الخلايا المنتشة المختلط (خاصة مع خلايا لا متميزة).

هذه الأورام ذات مظهر نسيجي مميز حيث تشكل نماذج صلبة أو حليمية أو كيسية دقيقة. (الشكل ١١-٩).

تتميز هذه الأورام بإفرازها ألفا فيتوبروتين الذي يمكن تحريره بالطرق المناعية النسيجية ويمكن اعتبار مستواه في الدم مشعراً لحالة الورم.

هذه الأورام عالية الخيانة وتنتشر بسرعة وهي حين تتواجد مع عناصر أخرى في أورام الخلايا المنتشة المختلطة فهي تسيء للإنذار.

### د - الأورام الأرومية الاغتذائية في الخصية

Trophoblastic tumors

وهي أورام خلايا منتشة مؤلفة من خلايا أرومية اغتذائية (تسمى بالسرطان المشيمي في تصنيف WHO وبالأورام المسخية الأرومية الاغتذائية الخبيثة في التصنيف البريطاني).

تحتوي هذه الأورام نسبة ملحوظة خلايا اغتذائية شبيهة بتلك المشاهدة في المشيمة وقد تكون هذه الأورام مؤلفة بالكامل من هذه الخلايا أو كجزء من ورم مختلط للخلايا الإنتاشية.

إن المعايير المناعية النسيجية الكيميائية لهرمون HCG الذي تفرزه هذه الأورام يفيد في التشخيص كما يمكن اعتبار المعيار المصلّي لـ HCG كمشعر ورمي.

### ٢. أورام الحبال الجنسية وأورام اللحمية:

وهي أورام تشتق من عناصر خلوية غير إنتاشية في الخصية (خلايا لايدغ الخلالية وخلايا سرتولي). ولكن هذه الأورام أقل شيوعاً بكثير من أورام الخلايا الانتاشية (٥٪ من أورام الخصية).

■ ورم خلايا لايدغ (Lydig cell tumor) (الشكل ١١-١٠):

وهو يشاهد في أي عمر ولكنه في الطفولة قد يسبب تطوراً مبكراً للصفات الجنسية الثانوية بينما يسبب عند البالغين غياب الرغبة الجنسية مع تئدي. وهو ما يعتمد على إفرازه للستوسترون أو الأستروجين أو كليهما.

يبدو هذا الورم عيانياً محدداً دائرية وصفراء، وهي تتألف من خلايا شبيهة بخلايا لايدغ الطبيعية.

معظم هذه الأورام سليمة ولكن الأورام الكبيرة أكبر من ٥ سم يمكن أن تنحو منحى خبيثاً.

■ ورم خلايا سرتولي (أندروبلاستوما) (Sertoli cell tumor):

وهو يشاهد في كل الأعمار وذو خلايا شبيهة بخلايا سرتولي الطبيعية وهو سليم غالباً.



(الشكل ١١-١٠)

ورم خلايا لايدغ في الخصية

ورم واضح الحدود ذو سطح قطع أصفر

## ثانياً: أمراض البروستات (الموتة)

### ١) فرط التصنع الموتى السليم Benign prostatic Hyperplasia (الشكل ١١-١١):

وهو أشيع آفات الموتة حيث يصيب كل الذكور تقريباً بعد سن ال ٧٠ عاماً بدءاً من سن ٤٥ عاماً.

يتميز المرض بصعوبة في التبول بسبب انضغاط الاحليل الموتى بالغدة المتضخمة، وخاصة الفصين الجانبيين وأحياناً الفص الخلفي.

يؤدي هذا الانسداد المزمن إلى الاعتلال البولي الانسدادي المزمن مع فرط تصنع لجدار المثانة و أحياناً القلس من المثانة إلى الجهاز الحويضي الكيسي مسبباً استسقاء كلوباً وتأهباً للإلتهابات.

إمراضية فرط التصنع الموتى السليم ليست معروفة ولكن يعتقد أنها تعود إلى خلل التوازن الأستروجيني - الأندروجيني. فالمنطقة الحساسة هرمونياً وهي التي تعاني فرط التصنع هي المنطقة حول الاحليل من الغدد الموتية وليست الغدد الموتية الفعلية في المحيط.



(الشكل ١١-١١)  
فرط التصنع الموتى السليم  
عقيدات من نسيج غدي يضغط الاحليل الموتى

تبدو المنطقة مقرطة التصنع من الغدة ذات نموذج عقيدى مؤلف من عنبات غدية مقرطة التصنع مفصولة بلحمة ليفية، وبعض هذه العقيدات متوسعة كيسيّاً وتحوي سائلاً حليبيّاً وبعضها الآخر يحوي ترسبات متكلسة. نسيجياً تكون العنبات مقرطة التصنع ومزدخمة بشدة ومحاطة بخلايا أسطوانية عالية ذات نوى قاعدية صغيرة. أيضاً يلاحظ فرط تصنع عضلي خاصة في المنطقة حول عنق المثانة.

### ٢) سرطان الموتة:

وهو سبب هام وشائع للخبايا عند الذكور خاصة بعد سن ٥٥ عام.

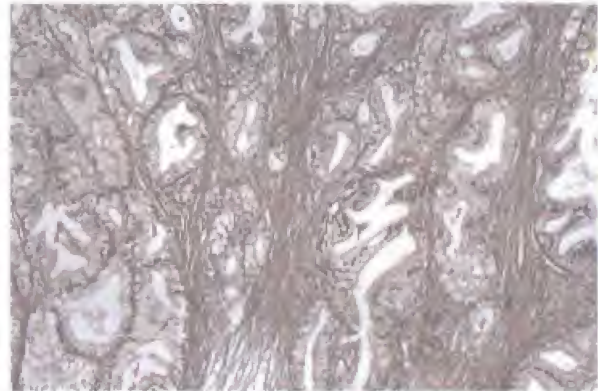
هذا السرطان هو غالباً سرطان غدي مع درجات مختلفة من التمايز وهو ينشأ في الغدة الموتية الحقيقية خاصة في المناطق المحيطة وينتشر عبر المحفظة باتجاه المستقيم والاحليل.

- العوامل المؤهبة مجهولة وغير أكيدة وإن كان يعتقد أن الورم معتمد على التستوسترون ولكن لم يثبت وجود أي اضطراب توازن هرموني.

إن هذا السرطان عادة ما يتظاهر بشكل مبكر بسبب الأعراض البولية عند المريض، وهو يقسم إلى ثلاثة مجموعات حسب سلوكه السريري:

- سرطان الموتة الكامن ( PIN ) أو السرطان الموضع داخل الظهارة.
- سرطان الموتة الغازي.
- السرطان الانتقالي.

- المظاهر النسيجية للورم: معظم الأورام ذات نموذج غدي متميز وهي ذات إنذار حسن وبعضها ذو نموذج ضعيف التمايز سيء الإنذار، (الشكل ١١-١٢).



(الشكل ١١-١٢)  
سرطان غدي للموتة، سرطان معتدل التمايز مؤلف من خلايا ظهارية ذات هيكل زلق  
تشكل مسارات غدية الشكل

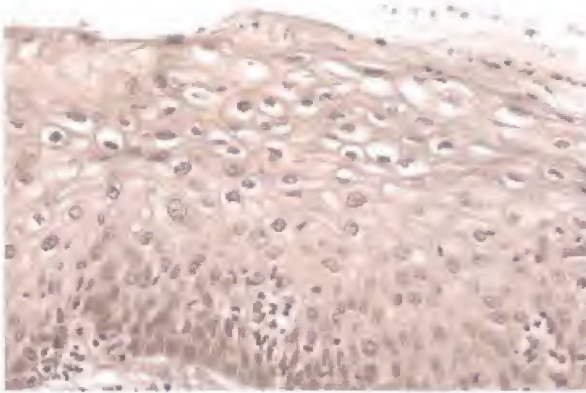
الجهاز التناسلي الذكري



## أولاً - آفات الرحم

### (١) آفات عنق الرحم:

- عنق الرحم هو موضع هام لآفات تصيب النساء في سن النشاط التناسلي، وهو مغطى بظهارة حشرقية في قسمه الخارجي و بظهارة أسطوانية مخاطية في قسمه الداخلي.
- إن الوصل بين الظهارة الأسطوانية والشائكة هو مكان توضع معظم آفات عنق الرحم، هذا الوصل يتوضع أصلاً في الفوهة الظاهرة لعنق الرحم، وحول البلوغ تمتد الظهارة الأسطوانية نحو الخارج بتأثير هرموني مشكلة ما يعرف بالفتتر، ومع تعرض هذه الظهارة للوسط الحامضي للعنق والمهبل يتطور الحؤول الشائك وتشكل منطقة انتقالية بين ظهارة باطن عنق الرحم و ظهارة ظاهر عنق الرحم.
- وأهم هذه الآفات:
  - التهاب عنق الرحم المزمن.
  - بوليبيات عنق الرحم.
  - قرط التصنع الغدي لباطن عنق الرحم.
  - الأورام العضلية الملساء.
  - التبدلات التؤلولية بفيروس HPV
  - التتشؤات داخل الظهارة CIN.
  - سرطان عنق الرحم الغازي.
  - سرطان باطن عنق الرحم الغدي.



(الشكل ١٢-١)

إصابة بفيروس HPV في عنق الرحم

ظهارة عنق الرحم تبدي التبدلات الوصلية لهذه الإصابة في المنطقة الانتقالية  
لاحظ شذوذ الخلايا الظهارية والخلايا الملحقة في أعلى الظهارة

### ■ التهاب عنق الرحم بالفيروسات التؤلولية:

- إن الإصابة بالحمة الحليمومية الإنسانية HPV شائعة وهي سبب أساسي لتطور سرطان عنق الرحم، هذه الإصابة المتقولة جنسياً تتجم عن أحد الأنماط العديدة لفيروس HPV (أكثر من ١٠٠ نمط)، حيث قد تشكل

آفات حليمية في الظهارة الحشرقية للعنق وخاصة في المنطقة الانتقالية تدعى باللقمومات المؤنفة، أو تتشكل آفات أخرى تدعى باللقمومات المسطحة وهي تشاهد عند تنظير عنق الرحم بعد التلوين بحمض الخل حيث تتلون بلون أبيض.

- إن الظهارة المصابة تبدو نسيجاً شاذة مع نوى مضاعفة خاصة في الجزء العلوي للظهارة، هذه التبدلات يمكن إظهارها على لطاخة عنق الرحم. (الشكل ١٢-١).

- إن هذه الإصابة تؤهب لسرطان عنق الرحم وخاصة الإصابة بالأنماط ١٦ - ١٨.

## ■ آفات عنق الرحم داخل الظهارية

### ■ Squamous Intraepithelial Lesions

■ إن البشرة الحؤولية للمنطقة الانتقالية مؤهلة لتطور عدة تبدلات خلال سن النشاط التناسلي.

■ إن درجات معتدلة من تضخم النوى تشاهد كاستجابة للالتهاب المزمن و بالترافق مع الخمج بـHPV، أما الدرجات الأشد من اللانموجية فهي تصنف كتكاثر ما قبل ورمي أو بالنتشؤ داخل الظهارة لعنق الرحم

### Cervical Intrepthelial Neoplasia

■ يمكن تمييز ثلاثة درجات من شدة الإصابة بالاعتماد على مقدار سماكة القسم اللانموجي من الظهارة:

- CIN I: تكون الخلايا الشاذة محصورة في الثلث السفلي للظهارة، بينما يكون الثلثان العلويان ذوي تمايز ونضج طبيعي.

- CIN II: وفيه تحتل الخلايا الشاذة النصف السفلي للظهارة ويبقى التمايز والنضج سوياً في النصف العلوي، من الممكن أن تشاهد شذوذات نووية عبر كامل سماكة الظهارة ولكنها أشد ما تلاحظ في النصف السفلي.

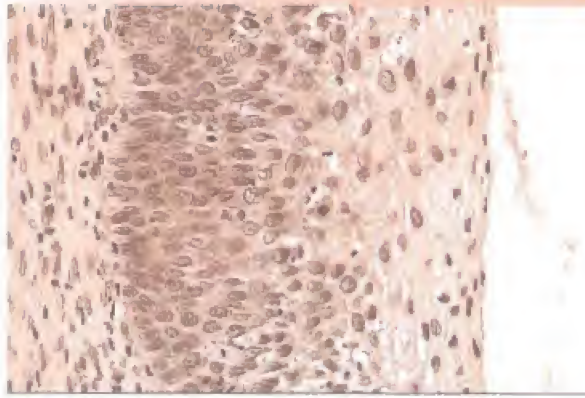
- CIN III: وهو يكافئ السرطان الموضع حيث تمتد الخلايا الشاذة عبر كامل سماكة الظهارة مع تمايز ونضج ضعيف وأشكال انقسامية تشاهد في كل الطبقات.

■ المظاهر النسيجية للتنشؤ داخل الظهارة موضحة في الأشكال (١٢-٢ أ-ب-ج).

■ تترافق التنشؤات داخل ظهارية عنق الرحم بنسبة متباينة من تطور سرطان عنق الرحم.

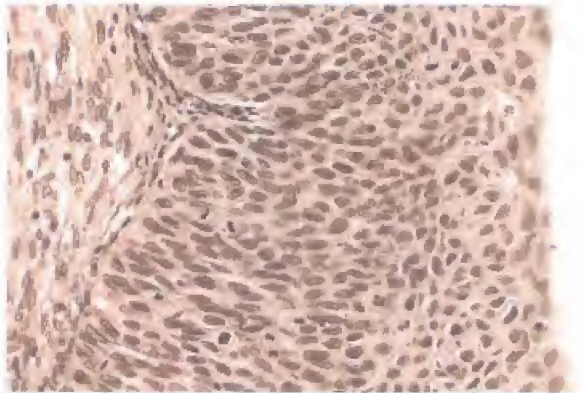
■ فالدرجة الأولى CIN I تترافق بخطر ضئيل لتطور سرطان عنق الرحم حيث يشفى ٥٠ ٪ من المريطات بشكل صفوي بينما يترقى المرض عند ٣٠ ٪ منهن إلى الدرجة الثالثة CIN III خلال ١٠ سنوات.

■ أما الدرجة الثالثة فهي تتطور إلى سرطان عنق الرحم الغازي بنسبة ٢٠٪ خلال ١٠ سنوات.



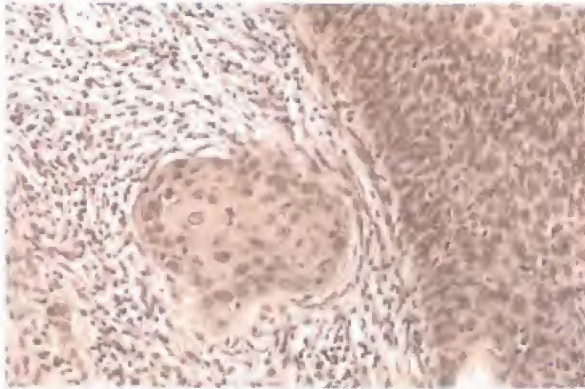
(الشكل: ١٢-٢)

CIN I: لا نموجية خلفية لظهارة عنق الرحم الخلايا الشاذة محصورة في الاقسام العميقة للظهارة بينما الخلايا على السطح تبدي تمايزاً



(الشكل: ١٢-٢ ب)

CIN II: درجة معتدلة إلى شديدة من اللانموجية لظهارة العنق لاحظ امتداد الخلايا الشاذة عبر معظم سماكة الظهارة



(الشكل: ١٢-٢ ج)

CIN III: لاحظ وجود بؤرة من الغزو المجهري للخلايا الشاذة

## ■ الفحوص الخلوية لآفات عنق الرحم (اللطخة العنقية)

- إن تحري الشذوذات في ظهارة عنق الرحم عامل هام في منع تطور سرطان عنق الرحم الغازي.
- إن تحري الخلايا الشاذة لعنق الرحم يتم باستخدام مجرفة خاصة تؤخذ بواسطة الخلايا من ظاهر عنق الرحم وأسفل قناة عنق الرحم وتمد على شكل لطاخات وتثبت وترسل لمخابر التشريح المرضي (وهي ما تعرف بلطخة بابانيكولاو). (الشكل ١٢-٣).

الجهاز التناسلي  
الأنثوي





(الشكل: ١٢-٣)

لطلعة مأخوذة من عنق الرحم تبدي خلايا ظهارية شاذة



(الشكل: ١٢-٤)

مظهر عياني لسرطان عنق الرحم الغازي

- عند المريضات المصابات بـ CIN تكون الخلايا ذات نسبة نووية هيولية عالية مع كروماتين غير منتظم.
- في حال إثبات وجود هذه الخلايا الشاذة في اللطاخة يتم استدعاء المريضات لمزيد من الدراسات التشخيصية.

#### ■ سرطان عنق الرحم الغازي:

- وهو يشاهد في أي عمر خلال سنوات النشاط التناسلي وما بعد سن الضهي.
- عوامل الخطورة عديدة وتشمل: النشاط الجنسي المبكر، الأمراض المنقولة جنسياً، التدخين، الإصابة بفيروس HPV، الحالة الاجتماعية الاقتصادية السيئة، الخمج بفيروس HIV.
- تبدو هذه الآفات عياناً كمناطق من عدم الانتظام الحبيبي لظهارة العنق مع قساوة شاذة للعنق بسبب الغزو الورمي، أما الآفات المتقدمة فهي متقرحة فطرية تخرب العنق بكامله. (الشكل: ١٢-٤).

- أشيع الأشكال النسجية هي السرطان شائك الخلايا الذي ينشأ من المنطقة الانتقالية للعنق، وهو ذو ثلاثة أنماط نسجية:
  - السرطان شائك الخلايا المتقرن.
  - السرطان شائك الخلايا غير المتقرن كبير الخلايا.
  - السرطان شائك الخلايا غير المتقرن صغير الخلايا.

#### ٢) آفات بطانة الرحم:

##### ■ التهاب بطانة الرحم المزمن:

- وهو يترافق مع اضطرابات الدورة الطمثية وهو كثيراً ما يشاهد عند المصابات بالداء الحوضي الالتهابي أو مستخدمات اللولب الرحمية وبعد الولادة والاجهاضات وعند النساء اللواتي تم تحري الرحم لدهن لتحري الخصوبة.
- نسيجياً تبدي بطانة الرحم ارتشاحاً لمفاوياً وباليلاسميات. (الشكل: ١٢-٥).
- حالة خاصة هي التهاب بطانة الرحم الدرني، وفيه تشكل حبيبومات فقط في البطانة المفرزة للرحم لذلك قد لا تشاهد هذه الحبيبومات في العينات المأخوذة في بداية الدورة الطمثية.

##### ■ داء العضال الغدي Adenomyosis:

- وهو حالة تمتد فيها بطانة الرحم عميقاً عبر عضلية جدار الرحم مما يسبب ضخامة في الرحم واضطرابات طمثية وعسرة طمث.

(الشكل: ١٢-٥)

قتهل بطانة الرحم المزمن

لحمة بطانة عنق الرحم ترتشح بالمفاويات والمصوريات هذه الحالة شروعت عند إحدى مستخدمات اللولب الرحمية

- تبدو هذه الآفات عياناً كمناطق وردية غير منتظمة مع تشكل كيسات صغيرة أحياناً ضمن عضلية الرحم.
- أما نسيجياً فيُشاهد جزء من البطانة الرحمية ضمن الألياف العضلية. (الشكل ١٢-٦).



(الشكل ١٢-٦)

العضال الغدي

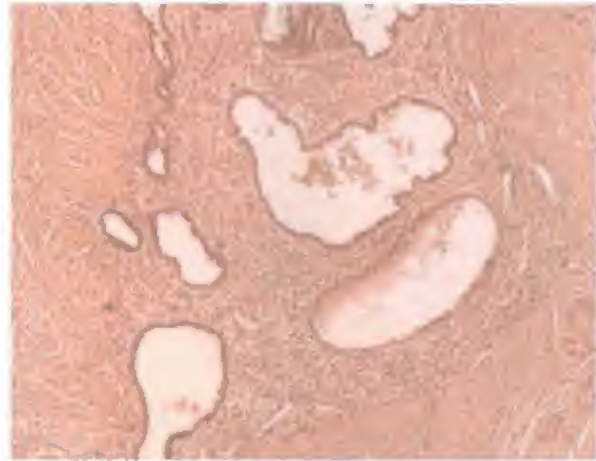
لاحظ الغدد و اللحمية لبطنية وسط العضلية مفرطة التصنع

#### ■ الانتباز البطاني الرحمي: Endometriosis

- أو ما يعرف بالاندوميتريوز، وهو حالة تشاهد فيها بطانة الرحم بشكل هاجر خارج جوف الرحم، وهو يصيب ١ من كل ١٥ امرأة في سن النشاط التناسلي مسببة العقم لدى ٣٠٪ منهن.
- إمرضية الآفة غير أكيدة ولكن هناك عدة نظريات:
- نظرية الطمث الراجع.
- نظرية حوول ظهارة الصفاق.
- نظرية الانتشار النقائلي لبطانة عنق الرحم.

■ إن الشيء المؤكد هو أن الانتباز البطاني لرحمي يعتمد على الأستروجين لاستمرار النمو والتكاثر حيث يخدم المرض بعد سن الضهي، وهو أساس المعالجة بشادات GnRH التي تثبط المحور العطائي النخامي المبيضي.

- أشيع أماكن توضع الانتباز البطاني الرحمي هي المبيضان، البوقان، الرباط المدور، الصفاق الحوضي.
- إن الظهارة الهاجرة تستجيب للتبدلات الهرمونية الدورية مع مراحل من التكاثر ومن ثم التحطم و النزف مما يحرض تشكل التصاقات ليفية وتراكم صباغ الهيموسدرين.
- تبدو هذه الآفات عياناً كبؤر كيسية أو صلبة ذات لون بني غامق بسبب تراكم صباغ الحديد.
- أما نسيجياً فتشاهد الغدد البطانية واللحمية مع التليف والبالغات الحاوية صباغ الحديد. (الشكل ١٢-٧).



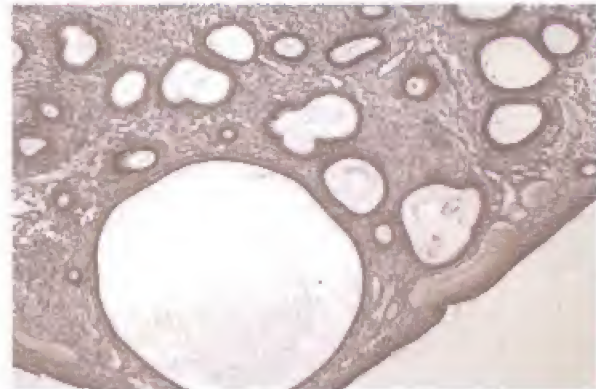
(الشكل ١٢-٧)

الانتباز البطاني الرحمي

غدد بطانية واللحمية تشاهد في عمق جدار الكولون

#### ■ فرط تصنع بطانة الرحم:

- إن فرط تصنع بطانة الرحم هو استجابة للتحريض الأستروجيني داخلي المنشأ في حالة الدورات اللاإباضية أو الأورام المفرزة للأستروجين أو خارجي المنشأ (دوائي).
- إن أهمية هذه الآفة هي ترافقها بزيادة خطورة السرطان الغدي لبطانة الرحم.
- هناك عدة أنماط نسيجية لفرط تصنع بطانة الرحم:
- النمط البسيط، وهو الأشيع و يصيب كامل البطانة بشكل معمم حيث يشاهد تكاثر للغدد مع انقسامات وتطبيق للخلايا. (الشكل ١٢-٨ أ).



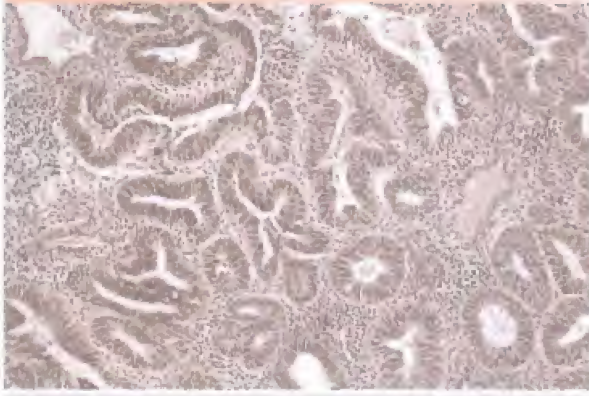
(الشكل ١٢-٨ أ)

فرط تصنع بطانة الرحم

فرط التصنع بسيط لاحظ اتوسع الكيسي للغدد وغياب مظاهر الانمونيكية

الجهاز التناسلي  
الأنثوي





(الشكل ١٢-٨ ب)

غمرط تصنع بطانة الرحم

غمرط التصنع المعقد مع لا نمولوجية

لاحظ التلون القاتم للظهارة بسبب الالامونجية الخلوية

قد تشاهد الغدد ضمن نموذج نمط أنبوبي نموذجي ولكنها غالباً ما تكون متوسعة.

هذا النمط لا يترافق بشذوذات خلوية نووية و يحمل خطراً ضئيلاً للخباثة.

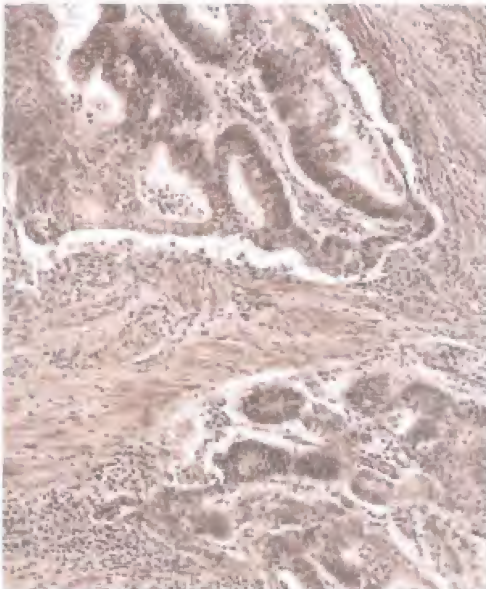
- النمط المعقد: و يشاهد بشكل بؤري ضمن بطانة الرحم، ويتميز بتكاثر واضح للظهارة مع أشكال انقسامية و تكاثر الغدد بنموذج غير منتظم مع لحة ضئيلة. أما الخلايا المشكلة للغدد فلا تظهر شذوذات خلوية. هذا النمط يحمل خطراً أكثر بقليل لتطور سرطان عنق الرحم.

- النمط المعقد مع لا نمولوجية: وهو يشاهد بشكل بؤري ويتميز بلانموجية خلوية مع تعدد أشكال وغمرط كروماتين. (الشكل ١٢-٨ ب).

٣٠ ٪ من هذه الحالات سوف تتطور إلى سرطان بطانة الرحم خلال ٥ سنوات.

#### ■ سرطان بطانة الرحم:

- معظم سرطانات بطانة الرحم هي من النوع الغدي وهي أشيع السرطانات الغازية النسائية.
- تقسم هذه الأورام إلى مجموعتين:
- أورام تحدث قرب سن الضهي وتترافق بغمرط تصنع بطانة الرحم وهي الأشيع وذات إنذار جيد.
- أورام تحدث عند النساء المسنات بعد سن الضهي ولا تترافق بغمرط تصنع بطانة الرحم وهي ذات إنذار سيء.
- إمراضية هذا السرطان ترتبط بغمرط الأستروجين وغمرط البطانة.
- العوامل المؤهبة تشمل البدانة (إنتاج الأستروجين في النسيج الشحمي)، السكري، ارتفاع التوتر الشرياني.
- هناك أيضاً تآهب عائلي للإصابة وخاصة بالترافق مع سرطان الثدي، حيث لوحظت طفرات في المورثة K-ras والمورثة P53.



(الشكل ١٢-٩)

سرطان بطانة الرحم

سرطان غدي معثل التمايز يغزو العضلات الرحمية للمساء

■ تبدو هذه الأورام عيانياً كمناطق صلبة أو كآفات يوليبيية بينما تكون الأورام الكبيرة طرية بيضاء وتملأ جوف الرحم وقد يحدث التئخر مسبباً النزف.

■ أما نسيجياً فمعظم الأورام المترافقة بغمرط الأستروجين هي سرطانات غدية وهي تصنف إلى ثلاث درجات حسب كمية العناصر الغدية والصلبة في الورم. (الشكل ١٢-٩).

■ أنماط أخرى للورم هي السرطان الغدي الحرشي، السرطان الحليمي المصلي، السرطان رائق الخلايا.

■ إنذار الورم يرتبط بالمرحلة عند التشخيص وبالدرجة النسجية للورم.

#### (٣) آفات عضلية الرحم:

##### الأورام العضلية الملساء في الرحم:

- هذه الأورام التي تعرف بالأورام الليفية للرحم، هي أشيع الأورام السليمة للسبيل التناسلي المؤنث وهي تصيب نصف النساء فوق عمر ٣٠ سنة وهي غالباً لا عرضية.

- هذه الأورام تترافق سريرياً بنزف شاذ وعسرة طمث وعقم وأعراض بولية وقد يحدث فيها تبدلات تنكسية بسبب ضعف التروية حيث تستبدل بمادة هياينية أو تنكس، وأحياناً وخاصة أثناء الحمل قد تعاني احتشاءاً بسبب انقطاع التروية (التنكس الأحمر).
- هذه الأورام عيانياً تبدو كمقيدات مدورة مطاطية شاحبة ذات مظهر حلزوني بالقطع وتختلف بالأحجام من ١ سم وحتى ٢٠-٣٠ سم. (الشكل ١٢-١٠).
- نسيجياً هذه الأورام مؤلفة من خلايا عضلية ملساء مع لحمة كولاجينية متداخلة ودون شدوذات خلوية مع عدد قليل من الانقسامات.
- إن وجود الانقسامات وتعدد الأشكال يجب أن يضع تشخيص القرن العضلي الخبيث في الحسبان رغم ندرته.



(الشكل: ١٢-١٠)

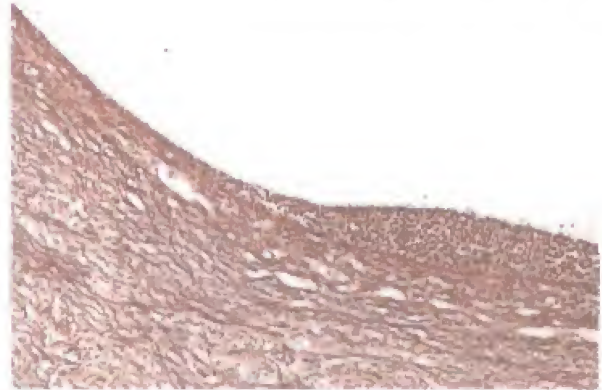
أورام عضلية ملساء متعددة في الرحم

## ثانياً - آفات المبيضين

### الكيسات غير الورمية في المبيضين:

- وهي آفات شائعة للغاية ومعظمها ينشأ من جريب دوغراف والقليل ينشأ من سطح الظهارة المبيضية.
- هناك عدة أنماط لهذه الكيسات:

- الكيسات الجريبية: وهي تشتق من الأجرية المبيضية ومحددة بخلايا حبيبية مع معطف خارجي من خلايا صندوقية، وهي عادة تتجاوز ٢ سم قطراً. معظم هذه الحالات لا عرضية ولكنها قد تكون سبباً لفرط الأستروجين. (الشكل ١٢-١١)
- كيسات الجسم الأصفر: وهي تنجم عن فشل تراجع الجسم الأصفر وهي تقيس ٢-٣ سم قطراً محددة بخلايا لوتينية حبيبية سميكة. هذه الكيسات تترافق باستمرار إفراز البروجسترون واضطرابات طمثية.
- كيسات الخلايا الصندوقية - اللوتينية: وهي تنجم عن مستويات عالية من الموجات القندية التي تعرض تكاثر الأجرية كما في الرحي العذارية مثلاً.



(شكل: ١٢-١١)

كيسة جريبية مبيضية

### الآفات الورمية للمبيضين:

- إن الأورام البدئية للمبيضين تشتق من أي من المكونات الخلوية الطبيعية للمبايض:
- ٧٠٪ من الظهارة.
- ١٠٪ من خلايا الحبال. الجنسية والخلايا اللحمية.
- ١٠٪ من الخلايا المنتشة.
- إضافة للأورام البدئية هناك العديد من الأورام الانتقالية خاصة من الثدي والمعدة (ورم كروكمبرغ) والكولون بالإضافة إلى اللمفومات والايبيضاضات.

الجهاز التناسلي  
الأنثوي



## ١ - أورام المبيض الظهارية Ovarian Epithelial Tumors

■ وهي أورام تنشأ من الظهارة السطحية للمبيض المشتقة بدورها من ظهارة الجوف الجنيني، وهي تتميز إلى العديد من النسخ:

- تمايز عنقي: الورم المخاطي.
- تمايز بوقي: الورم المصلي.
- تمايز رحمي بطاني: الورم البطاني ورائق الخلايا.
- تمايز انتقالي: ورم برنر.

■ إن تحديد خباثة أو سلامة أورام المبيض الظهارية قد يكون أمراً صعباً، حيث تشاهد أورام ذات صفات خبيثة نسيجياً مع خلايا لانموزجية ولكن دون أي مظاهر للغزو والانتقال وهي تدعى بالأورام الحدية ذات الكمون الخبيث وهي غالباً ذات سير سليم.

### ١. الأورام المصلية في المبيض Serous tumors

■ الأورام المصلية السليمة (الشكل ١٢-١٢ أ):

■ وهي تشكل نسبة ٧٠٪ من هذه الأورام وتسمى بالأورام الغدية المصلية.

■ هذه الأورام هي أورام كيسية رقيقة الجدار وحيدة الجوف تحوي سائلاً مائياً وهي ثنائية الجانب في ١٠٪ من الحالات.

■ نسيجياً هذه الأورام محددة بظهارة مكعبة منتظمة مع ارتسامات حليمية صغيرة.

■ الأورام المصلية الخبيثة (الشكل ١٢-١٢ ب + ج):

■ أو ما يسمى بالسرطان الغدي المصلي، وهي أشيع سرطانات المبيض وهي ثنائية الجهة في نصف الحالات

■ هذه الأورام عيانياً قد تكون كيسية أو صلبة أو مختلطة، وهي تتألف نسيجياً من أجواف كيسية محددة بخلايا مكعبة أو اسطوانية مع تكاثر حليمي للخلايا ومناطق صلبة.

■ خلايا هذه الورم عديدة الأشكال مع انقسامات عديدة.

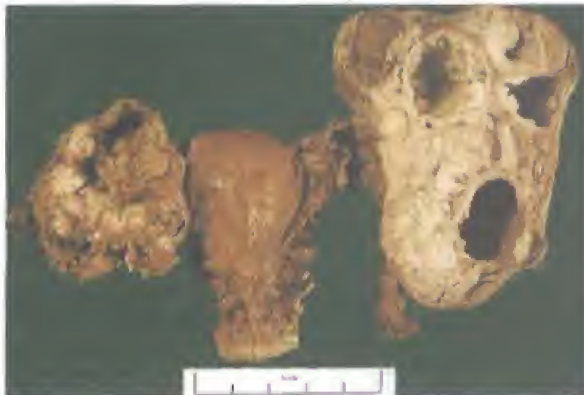
■ غالباً ما يشاهد غزو اللحمية بالخلايا الورمية مما يؤكد الطبيعة الخبيثة للورم هذه الآفات تترافق مع معدل نجاة لا يتجاوز ٢٠٪ لمدة خمس سنوات.

■ الأورام المصلية الحدية:

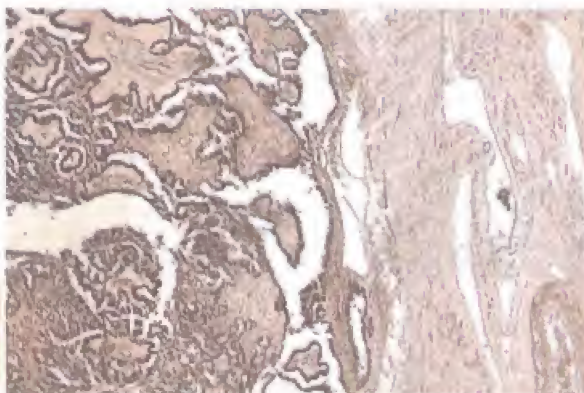
■ وهي لا تترافق بغزو اللحمية المبيضية رغم وجود اللانموزجية الخلوية وهي تترافق بمعدل نجاة حوالي ٧٥٪.



(الشكل: ١٢-١٢ أ)  
مظهر عياني لورم مصلي سليم



(الشكل: ١٢-١٢ ب)  
مظهر عياني لورم مصلي خبيث

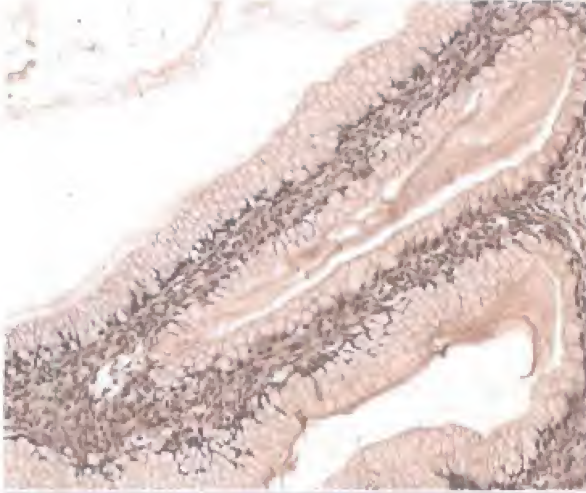


(الشكل: ١٢-١٢ ج)  
مظهر مجهر لورم مصلي خبيث  
لاحظ النمذج الحليمي والظهارة عديدة الأشكال للانموزجية

## ٢. الأورام المخاطية في المبيض Mucoid tumors

### ■ الأورام المخاطية السليمة (الأشكال ١٢-١٣ أ-ب):

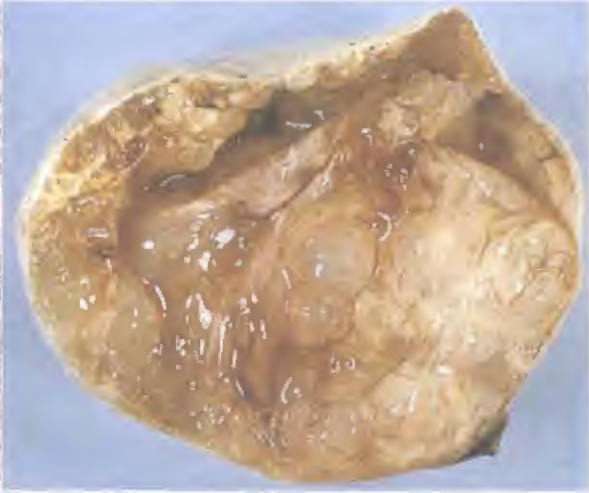
- وهي عادة أورام كيسية عديدة الحجب تحوي مادة مخاطية جيلاتينية، وهي ثنائية الجهة في ٥٪ من الحالات.
- هذه الأورام نسيجاً محددة بطبقة مفردة من خلايا اسطوانية مفرزة للمخاط ذات نوى نظامية دون مظاهر انقسامية أو لانموذجية.



(الشكل ١٢-١٣ ب)

ورم مخاطي سليم

مظهر نسيجي لاحظ الظهارة الأسطوانية الطويلة جيدة التمايز ذات النوى القاعدية والهيوولي المتوسعة بالمخاط



(الشكل ١٢-١٣ أ)

ورم مخاطي سليم

مظهر عيني

لاحظ المظهر الكيسي عند الحجب والمحتوى المخاطي البراق

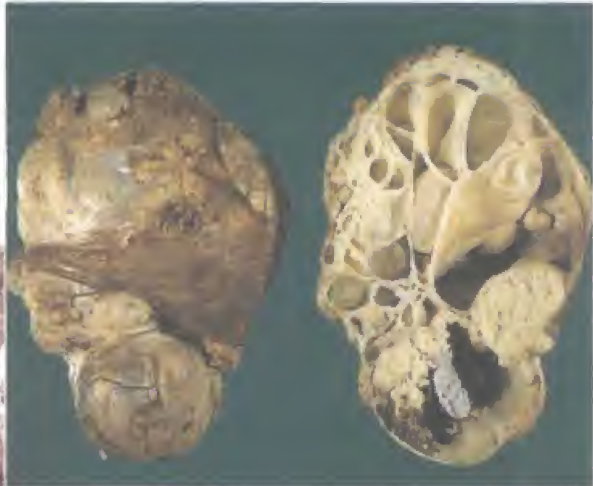
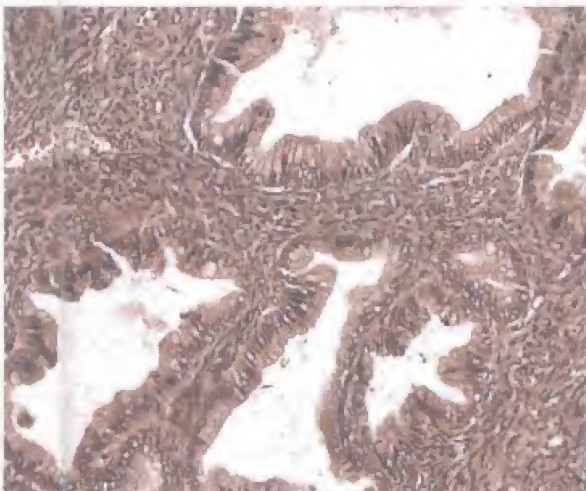
### ■ الأورام المخاطية الخبيثة (الأشكال ١٢-١٤ أ-ب):

أو السرطانات الكيسية المخاطية، وهي ثنائية الجهة في ٢٥٪ من الحالات، وهي تشاهد بعمر وسطي ٣٥ سنة.

هذه الآفات عياناً هي كيسات عديدة الحجب تحوي مادة جيلاتينية، وهي قد تنمو لأحجام كبيرة، كما تشاهد مناطق صلبة في جدارها.

نسيجاً تتألف هذه الأورام من خلايا أسطوانية مفرزة للمخاط ذات نوى عديدة الأشكال مع انقسامات.

إن غزو اللحمية بالخلايا الورمية علامة مميزة للخباثة.



(الشكل ١٢-١٤ أ-ب)

مظهر عيني لورم مخاطي خبيث

لاحظ وجود مناطق صلبة وأخرى كيسية

(الشكل ١٢-١٤ ب-ج)

مظهر نسيجي لورم مخاطي خبيث

لاحظ الخلايا عديدة الأشكال ضعيفة التمايز

الجهاز التناسلي  
الأنثوي



### ٣. أورام المبيض الظهارية الأخرى:

#### ■ الورم شبه البطاني (Endometroid tumor):

وهو خبيث في غالبية الحالات، وهو ثنائي الجهة في ٤٠٪ من الحالات. أحد أنماطه هو السرطان رائق الخلايا وهو يتميز بخلايا غنية بالغليكوجين.

معدل النجاة لمدة خمس سنوات لهذا الورم هو ٤٠٪.

#### ■ ورم برنر (Berner tumor):

وهو مؤلف من أعشاش من خلايا ظهارية تشبه ظهارة السبيل البولي الانتقالية. ويترافق مع لحمية ذات خلايا مغزلية. هذه الأورام غالباً سليمة ولكن يمكن لها أن تكون خبيثة للغاية.

### ب - أورام خلايا الحبال الجنسية اللحمية Stromal sex cord tumors:

وهي تشكل ١٠٪ من أورام المبيض، والعديد من هذه الأورام تفرز الأستروجين مما قد يسبب فرط تصنع بطانة الرحم وسرطان بطانة الرحم، أهم هذه الأورام:

- الأورام الليفية: وهي غالباً سليمة.
- الأورام الصندوقية: وهي أورام صلبة مؤلفة من خلايا لحمية مغزلية وهي غالباً مفرزة للأستروجين.
- هنالك آفات تبدي مظاهر لورم ليفي مع بؤر من الخلايا الورمية الصندوقية. (الشكل ١٢-١٥).
- أورام الخلايا الحبيبية: وهي تتألف من خلايا حبيبية تشتق من أجربة المبيض وهي مفرزة للأستروجين في ٧٥٪ من الحالات.

### ج - أورام الخلايا المنتشة في المبيض

#### Germ cell tumors:

وهي تشكل ٢٠٪ من أورام المبيض وهي تشاهد بدءاً من عمر الطفولة وأهمها:

#### ١- الأورام المسخية السليمة (الشكل ١٢-١٦):

أو ما يعرف بالكيسة نظيرة الجلد في المبيض، وهي أشيع أورام الخلايا المنتشة في المبيض.

عيانها يستبدل المبيض المصاب بكيسة محددة بالجلد مع وجود ملحقات جلدية كالأشعار.

أيضاً قد تشاهد عناصر أخرى كالأسنان والعظام ونسج تنفسية وعناصر عصبية وعضلية.

تختلف هذه الأورام في حجمها من ٢ سم وحتى ٢٠-١٠ سم. نسبة قليلة من هذه الأورام تتطور ثانوياً نحو الخباثة وخاصة السرطان الوسفي.

#### ٢- الأورام المسخية الصلدة:

وهي غير شائعة وتشاهد عند المراهقين.

#### ٣- ورم الكيس المحي:

وهو شديد الخباثة

#### ٤- الكوريو كارسينوما: (الظهاروم المشيماني)

وهو ورم مؤلف من خلايا اغتذائية شديدة الخباثة، يتميز بإفرازه HCG الذي يعمل كمشعر ورمي.



(الشكل ١٢-١٥)

ورم ليفي صندوقي في المبيض  
ورم واضح الحدود تكروي ذو سطح قطع محزن  
لاحظ اللون الأصفر الخفيف الذي يدل على تراكم الشحوم في خلايا الورم  
(اليسر سطح القطع يظهر الرحم)



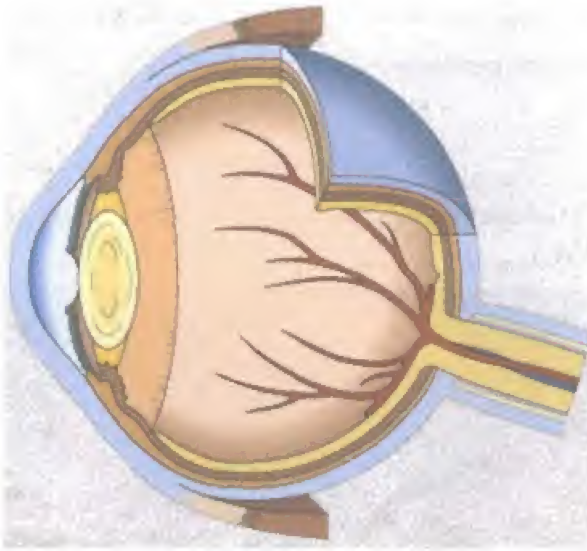
(الشكل ١٢-١٦)

ورم مسخي كيسى سليم في مبيض  
لاحظ وجود الأشعار داخل الكيسة





## تشريح العين



إن تشريح العين المبين في الصورة (١-١٢) مصمم ليركز الضوء على المستقبلات الضوئية الخاصة بالشبكية. إن أمراض العين شائعة، وكثيراً ما تشاهد عند الطبيب الممارس العام. كذلك تتظاهر عدة أمراض جهازية باضطرابات عينية هامة.

(الشكل: ١-١٢)

تشريح العين الطبيعي

إن الحجر الأمامية والخلفية للعين مملوءة بالسائل المائي وتتوضع هذه الحجر أمامياً بالنسبة لعنسة العين، ويعتبر الجسم الزجاجي نسيجاً داعماً خاصاً، وليس مجرد سائل هلامي.

## أولاً: آفات الأجفان



إن الأمراض الالتهابية والورمية لجفن العين شائعة الحدوث.

تبين الصورة بنية جفن العين: ←

■ إن صفيحة غضروف الجفن هي صفيحة هلامية قاسية تتوضع فيها غدد ميبوميوس الشبيهة بالغدد الدهنية.

ترتبط الغدد الثانوية الجلدية الملحقة بالعين مع أهداب الجفن.

تحتوي الملتحمة، المؤلفة من نسيج بشري مطبق بشكل صفيح، على خلايا كاسية مفرزة للمخاط تصطف على الأجفان (ملتحمة الجفن)، وتغطي الجزء الأمامي لمقلة العين (ملتحمة بصلية) حتى بشرة قرنية العين (الحوف).

■ إن أجفان العين يمكن أن تصاب بأي من الأمراض التي تصيب أي قسم آخر من الجلد.

فحالات مثل الحساسية، التهاب الجلد (عادة نتيجة مساحيق التجميل أو الشامبو)، داء الذئب القريصي الحمامي،

(الشكل: ٢-١٣)

والساركوما يمكن أن تؤثر في الجفن وهناك الأورام مثل الورم الغدي العرقي، وأورام الغدة الدهنية تؤثر أيضاً في الجفن.

### ❖ أورام وأكياس الأجفان:

- تعتبر أجفان العين مكاناً لعدة أورام وأكياس، وتشتق الأورام الرئيسية لجفن العين من الجلد وملحقات العين وانتشابه نسيجياً مع الأورام الظاهرة في أماكن أخرى من جلد الجسم.
- أما الأكياس فيمكن أن تتطور نتيجة توسع وانسداد ملحقات جلد العين والغدد الثانوية في جفن العين.
- تتركب الآفات الصفراء المبقعة التي تشبه اللويحة، والتي تشاهد في الجلد حول الأجفان وتحديداً الأدمة من خلايا ناسجة ممثلة بالدم.
- ويمكن أن ترافق هذه الآفات مع حالات فرط شعوم الدم.
- تعتبر الوحامات ذات الخلايا القتامينية (Conjunctival melanocytic naevi) المتعلقة بملتحمة العين من أكثر أورام الملتحمة المشاهدة.
- وهي مصنفة بطريقة مشابهة للأورام المشاهدة في الجلد.
- تعتبر الأورام الحليمية الملتحمة (Conjunctival papiloma) آفات سليمة ذات مظهر بوليبي محمر وهي تنشأ من الملتحمة الجفنية أو البصلية.
- وبعض هذه الآفات ذو إمراضية فيروسية المنشأ.

■ أما السرطانات ذات الخلايا القاعدية (Basal-cell Carcinoma) فهي أورام مشاهدة بكثرة وتشمل جلد جفن العين حتى حافة الجفن وهي أورام موضعية عدوانية ومطابقة للأورام المشاهدة في أماكن أخرى. (الشكل ١٢-٣).

- تنشأ السرطانات ذات الخلايا الحرشفية (Squamos cell carcinoma) من جلد جفن العين أو بشكل أقل من الملتحمة حيث يمكن أن يتطور سرطان داخل الخلايا الظهارية.
- تنشأ الأورام القتامينية الخبيثة (Malignant melanomas) في الملتحمة أو جلد جفن العين وهي آفات غازية ما بين الخلايا الظهارية مشابهة لتلك المشاهدة في الجلد.



(الشكل ١٢-٣)

آفة متقرحة على حالة الجفن نتيجة سرطان ذو الخلايا القاعدية

أما سرطانات الغدة الزهيمية فهي نادرة الحدوث ولكن الأورام الخبيثة المشاهدة بكثرة تنشأ من غدد ميبيوموس.

### ❖ البثرة Chalazion (شعيرة الجفن):

يسبب انسداد وجمع غدد ميبيوموس انتحاجاً والتهاباً حاداً للغدة المتأثرة، حيث تشكل شعيرة الجفن انتحاجاً ثابتاً في جفن العين، وهي تبرز تحت الملتحمة الجفنية ويعتبر سببها تمزق غدد ميبيوموس. (الشكل ١٣-٥).

محتوياتها النسيجية: استجابة النهائية مزمنة لجسم أجنبي بالخلايا الناسجة ومادة مليئة بالدم مشتقة من الغدة المصابة

تتطور البثرة من انسداد والتهاب غدد ميبيوموس. (الشكل ١٣-٤).

في البداية تكون الآفات حمراء ورقيقة ولكن فيما بعد



(الشكل ١٣-٤)

البثرة - مظهر نسيجي

تحتوي البثرة نسيجياً على استجابة التهابية ذات خلايا ناسجة ومادة خشنة ناتجة من غدد ميبيوموس المتفككة





تصبح عقيدات ثابتة في الجفن.  
يشفى معظمها بالمضادات الحيوية الموضعية على شكل  
مرهم وبعضها يحتاج إلى تجريف.  
والآفات التي لا تشفى يشك بها، مثل الأورام الخبيثة النادرة  
التي تسلك مثل هذا السلوك في الجفن.

(الشكل ١٣-٥)

قبردة - مظهر عيني

## ثانياً: آفات الملتحمة

### ❖ التهاب الملتحمة:

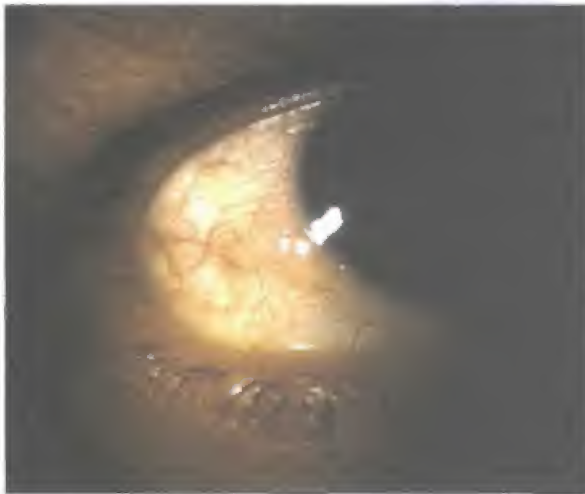
تعتبر الملتحمة مكاناً ملائماً للإنتان متكرر الحدوث وينتج عن ذلك التهاب الملتحمة. حيث تسبب الفيروسات الغدية نموذج  
٢ و٧ التهاب ملتحمة جرابي بينما تسبب الفيروسات الغدية نموذج ٨ و١٩ التهاب ملتحمة تقرني بشروي.

ويكثر التهاب الملتحمة التحسسي عند التحسس لغبار الطلع، أما التهاب الملتحمة الجرثومي فيمكن أن يحدث نتيجة محبات  
الدم ويشكل نادر سببه انتان ولادي نتيجة المكورات البنية.

التهاب الملتحمة ذو الأورام الحبيبية سببه عدة أمراض  
وخاصة الساركوكويد وداء السل.

ويمكن أن ينشأ نتيجة حساسية ما مثل حمى الكلا.

تسبب إصابة جلد الجفن بالمليساء السارية مظهراً مسرراً  
وصفياً.



(الشكل ١٣-٦)

الشحيمة

منطقة قليلة السماكة تشاهد في الملتحمة البصلية

سببها تشاهد زيادة في مادة شبه مرنة تحت سطح الملتحمة

### ❖ الشحيمة (Pingueculun):

يسبب تكاثر النسيج الداعم تحت البشرة ما يسمى بالشحيمة  
وهي عبارة عن مناطق صغيرة ذات سماكة صفراء من

الملتحمة البصلية، وسببها تعرض متراكم لأذى المنبهات  
الخارجية مثل الشمس، الريح والغبار ويزداد حدوثها مع

التقدم بالعمر. (الشكل ١٣-٦).

وتدعى نفس المناطق السابقة التي تتجاوز حواف القرنية

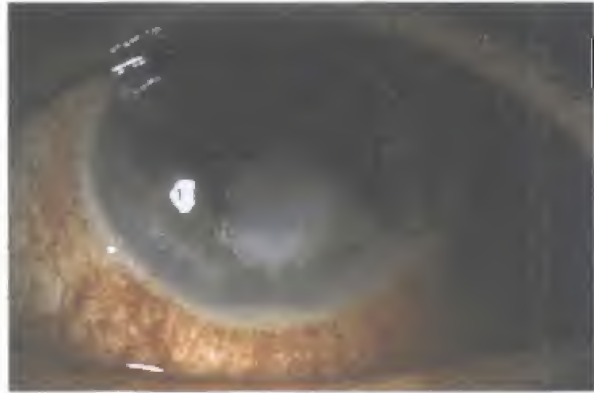
بالظفرة Pterygia

## ثالثاً: اضطرابات القرنية

- تؤدي الأمراض الرئيسية للقرنية الناتجة إلى تغيرات بنيوية تقود إلى تضرر حدة البصر.
- تغطي القرنية ببشرة مطبقة عديمة التقرن وتتركب من لحمية ذات غشاء مبطن الذي يعتبر حيويًا للوظيفة القرنية الطبيعية لأنه يعمل على ضخ السائل بشكل فعال خارج سدى القرنية.
- تتركب اللحمية من طبقات منتظمة متماثلة من الكولاجين، يدعى التوضع غير الطبيعي للكولاجين والذي يؤدي إلى تندب ظليل بالورم الأبيض (Leukoma).

- تشاهد القوس الشيخية (Arcus senilis) كخط أبيض مصفر على حافة القرنية نتيجة تراكم الشحم بين صفيحات سدى القرنية وهذا يعتبر طبيعي عند المتقدمين بالسن، ولكنه يترافق مع ارتفاع شحم الدم عند الشباب.
- يمكن أن يحدث استجابة حركية لبشرة القرنية السطحية، وهذا يؤدي إلى عتامات في القرنية، وهذا يحدث نقص التزليق الطبيعي الذي يحدث بسبب الدموع، مثال ذلك: مثلاً لأمراض العين الجافة، أو عندما تمنع الأمراض جفن العين من أن يغطي القرنية، ويمكن أن يحدث أيضاً بسبب نقص فيتامين A.
- يدعى الرض الثانوي للقرنية المؤلم الذي يسبب فقدان البشرة السطحية بسحب القرنية، ويتضاعف بالإنفان الثانوي ولكنه يندمل في أغلب الحالات بتجدد الأنسجة.
- تدعى الاضطرابات الالتهابية أو الانتانية التي تصيب القرنية بالتهاب القرنية وتكون نتيجة التهابات العدوى. وهي تعود إلى تشكل عتامات قرنية.

أما الأسباب الإنتانية فتكون نتيجة فيروسات (الحلأ البسيط) (الشكل ١٣-٧) وهي أشيع الأسباب، إضافة المتدثرات التراخومية (المسببة للتراخوم)، بالإضافة إلى أسباب جرثومية.



(الشكل ١٣-٧)

قرحة قرنية

يشاهد قرحة قرنية كبيرة ولسبيلها المعروفة هي إنتان الحلأ البسيط

- تنجم وذمة القرنية عن فقدان أو تأذي بطانة القرنية، تصبح القرنية معتمة نتيجة تراكم السائل بين الخلوي الناتج عن قصور الوظيفة البطانية ويحدث اضطراب حدة البصر.
- في عدة حالات تتشكل فقاعات مؤلمة جداً تحت سطح القرنية البشري مترافق مع تندب سطحي ثانوي.
- كثيراً ما تسبب أمراض القرنية تندبات وفقدان في حاسة البصر.
- القرنية المخروطية Keratto conus تتصف برقاقة غير طبيعية للحمة القرنية المركزية وهذا يؤدي إلى بروز مخروطي للقرنية يترافق مع تندب مركزي بسبب العتامات، تترافق هذه الحالة مع التهاب ملتحمه تحسسي و تأتب وراثي.
- حثول القرنية نادرة الحدوث وهي وراثية غالباً، تنتج عن توضع لمادة شاذة ضمن القرنية مسببة العتامات، وتصنف هذه الأمراض تبعاً لموقع وطبيعة المادة الشاذة المتوقعة.
- بشكل رئيسي يعتبر زرع القرنية ممكن الحدوث حيث يتم استبدال القرنية المتضررة بطعم سليم.
- ويرتبط فشل الطعوم بنقص الخلايا البطانية عند الطعم المانع وهذا يسبب تطور في وذمة القرنية.

## رابعاً: أمراض العنبه uvea

### التهاب العنبه:

- يترافق التهاب العنبه مع عدة أمراض جهازية بالإضافة إلى كونها مسببة بالإنفان الموضعي.
- تعتبر عنبه العين مكاناً لممارسات التهابية تعرف بالتهابات عنبه العين تصنف هذه الالتهابات حسب الموقع الاصطفائي للالتهاب كالتالي: التهاب المشيمية، التهاب القرزحية، التهاب الجسم الهدبي، التهاب القرزحية والجسم الهدبي.
- أما عندما يشمل التهاب جميع الأماكن فتسمى عندها التهاب العنبه الشامل.
- يعتبر التهاب عنبه العين أحد أسباب الألم الحاد والعين الحمراء الملتهبة.
- يشاهد نسيجياً كريات لمفاوية وفي بعض الأحيان التهاب حبيبي في طبقة العين الوعائية.





(الشكل: ٨-١٢)  
الترسبات القرنية

في التهاب عينية العين، يكشف الفحص بالمصباح الشقي توضع دقيقة تشبه النقط على خلفية القرنية وتدعى هذه التوضع بالترسبات القرنية وهي عبارة عن خلايا التهابية في الخلط المائي والتي تلتصق على البشرة القرنية

■ يسبب التهاب القرنية نتحات مائية تظهر كترسبات قرنية ويسبب التهاب المشيمية نتحات تؤدي إلى انفصال الشبكية وعندها يسبب الالتلاف الالتهابي للطبقة البشرية الصباغية تنكساً للمستقبلات الضوئية والتي يتم دعمها بشكل طبيعي من قبل هذه الطبقة. (الشكل ٨-١٢).

■ تنجم التهاب عنية العين بعدة أمراض معظمها تعتبر مناعية غير مباشرة ومتراكمة مع أمراض جهازية مثل (الغرناوية)، الداء الرئوي، التهاب المفاصل الفقارية، متلازمة رايت، الداء المعوي الالتهابي.

■ أما الانتان بالحمة المضخمة للخلايا أو بالمقوسات والذي يعتبر كاختلال لكبت المناعة، يمكن أن يسبب التهاب مشيمية شديد يؤدي إلى العمى.

■ يمكن أن تصل يرقة السهمية الكلية للعين مسببة التهاباً شديداً للمشيمة وينتشر إلى الشبكية (التهاب مشيمة وشبكية) ثم الجسم الزجاجي إلى مرحلة يحصل فيها العمى.

### ❖ أورام الخلايا القتامينية في طبقة العين الوعائية:

- تنشأ أورام الخلايا القتامينية في طبقة العين الوعائية ويمكن أن تكون سليمة أو خبيثة.
- تعتبر الخلايا القتامينية لطبقة العين الوعائية منشأ وحماة الخلايا القتامينية السليمة بالإضافة إلى الأورام القتامينية العينية الخبيثة.
- تنشأ معظم وحماة الخلايا القتامينية السليمة من القرنية، وتظهر كمناطق شاذة للتصبغ، وهي غالباً ما تتغير في المظهر مع مرور الوقت، وعندها يجب أخذها بعين الاعتبار. تعتبر معظم الآفات عبارة عن تكاثرات الخلايا القتامينية ذات الشكل المغزلي.



(الشكل: ٩-١٢)

ورم قتاميني خبيث في طبقة العين الوعائية  
مقطع نسيجي في مقلة العين (العدسة، القرنية)

نشاهد كتل الورم القتاميني حيث انفصلت الشبكية مترافق مع نتح ثانوي للشبكية

■ يمكن أن تنشأ الأورام القتامينية العينية الخبيثة في أي مكان من طبقة العين الوعائية، (٥% تنشأ في القرنية و١٠% في الجسم الهدبي و٨٥% في المشيمية). (الشكل ٩-١٢).

■ بالاعتماد على موقع منشأ الورم فإن الأورام تسبب نماذج مختلفة من الأعراض تؤدي إلى رؤية ضعيفة.

■ عيانياً الأورام عبارة عن آفات صباغية سوداء والنموذجية منها تكون بقطر ١ - ٢ سم، وهي تسبب انفصال شبكية مغرط.

■ يوجد نموذجان نسيجياً بشكل رئيسي للورم القتاميني العيني:

١- الأورام القتامينية ذات الخلايا المغزلية (Spindle cells melanoma): التي تميل إلى انقسام غير مباشر قليل وقلة في تعدد الأشكال وهي تتوضع عادة في مقلة العين.

إذا تم استئصالها كاملاً يعيش المريض ١٠ سنوات في ٩٠% من الحالات.

- ٢- الأورام القتامينية شبه البشرية (Epithelioid melanoma): تظهر فيها خلايا كبيرة متعددة الأشكال وعدة انقسامات غير مباشرة، يعيش المريض لمدة ١٠ سنوات في ٣٥٪ من الحالات ونصادف بشكل متكرر اجتياح الورم للحجاج أثناء التشخيص.
- تنتشر الأورام القتامينية مباشرة إلى الحجاج أو عبر الدم مسببة انتقالات جهازية، وإن الكشف المتأخر للانتقالات من الأورام القتامينية الحجاجية المستأصلة هو ظاهرة معروفة.

## خامساً: آفات عدسة العين

### ❖ الساد Cataracts:

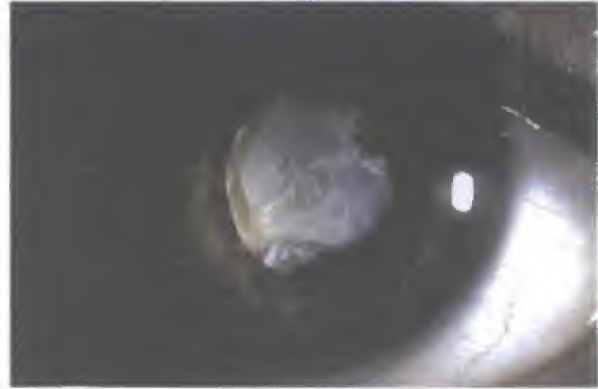
إن الساد عبارة عن مناطق معتمة في العدسة وله أسباب كثيرة.

تتركب العدسة الطبيعية من محفظة، خلايا بشرية للعدسة، وتكتل مركزي لخلايا متراسة بشدة فقدت نواها وفيها بروتينات شفافة ثابتة تدعى بالكريستالين (البلورين).

في حالة الساد يحصل تنكس في الكريستالين الذي يصبح معتماً وغير شفاف.

ويوجد في تركيب الساد تكاثر بلورات العدسة والتي تصبح ظليلة (الشكل ١٢-١٠).

إن التغيرات البنيوية للعدسة تحدث مترافقة مع كريات هياليينية، تميغات، وتكلسات بؤرية، إن تكاثر مادة عدسة العين يمكن أن يصل إلى الماء حيث يتم بلمعتها من قبل



(الشكل: ١٢-١٠)

ساد

يوجد مناطق معتمة كثيفة في العدسة نتيجة تشكل الساد وسبب هذه الحالة هو رفس قديم للعين

البالعات ويمكن أن تسبب انسداد الشبكة الترييقية وهذا يؤدي إلى زرق زاوي مفتوح ثانوي.

يعتقد أن السبب الرئيسي للساد هو خلل استقلابي في تغذية العدسة التي تأتي من توزع الخلط المائي.

هناك عدة عوامل مؤهبة للساد أكثرها حدوثاً التي تتطور مع التقدم بالعمر (ساد شيخوخي).

وهناك المرض، داء السكري، العلاج بالستيروئيدات القشرية، التهاب في كرة العين (مثل التهاب عنبية العين)، الزرق، إشعاع العين.

يمكن أن يتطور الساد الخلقي بعد إلتان الحصبة الألمانية للجنين في الرحم.

## سادساً: أمراض الشبكية والجسم الزجاجي

■ إن معظم الأمراض الشبكية هي التهابية، وعائية أو تنكسية.

■ إن آفات الشبكية البديئية هي تنكسية في معظمها والقليل منها التهابي.

■ عند الكهل، يسبب التعرض المديد للضوء ضرر لبشرة الشبكية الصباغية وهذا يؤدي إلى نقص ثانوي في المتقبلات الضوئية، ويحدث ذلك بشكل رئيسي في اللطخة الصفراء ويدعى ذلك بتنكس اللطخة الشيخية ويعتبر ذلك من أحد أهم الأسباب المعروفة والتي تسبب نقص شديد في الرؤية عند الكهل. (الشكل ١٢-١١).



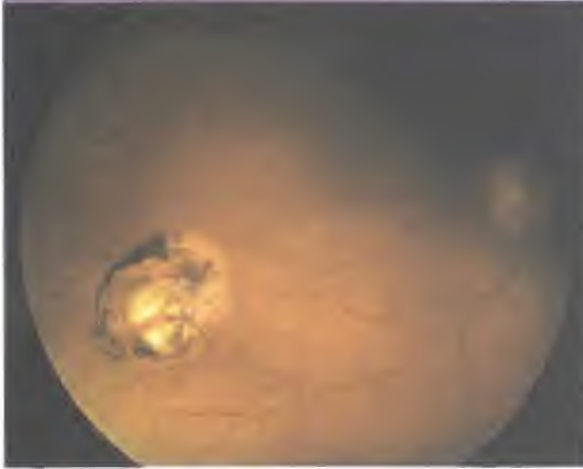
(الشكل: ١٢-١١)

تنكس اللطخة الصفراء

تتراكم المادة الشحمية تحت الشبكية ثم تحدث التغيرات الوعائية والتكثيرية في هذه الحالة تظهر اللطخة الصفراء تنكساً متقدماً وهو سبب شائع للإعالة البصرية

أمراض  
العين





(الشكل ١٣-١٢)

داء المقوسات Toxoplasmosis في الشبكية  
يشاهد قطنب المشيمي الشبكي يتظير قعر العين، بسبب لتلث قديم بالمقوسات



(الشكل ١٣-١٢)

قعر العين في داء السكري  
هذه الحالة عند مريض مصاب بداء السكري  
تشاهد النزوف مع نتحات قليلة  
تظهر قطنبة تبدلات القرارية، وهذا أحد الأسباب الشائعة للعمى

## التنكس الصباغي للشبكية

### اعتلال الشبكية Retinopathy

- إن مصطلح اعتلال الشبكية Retinopathy يطلق على مجموعة أمراض يحدث فيها تنكس شبكي مع هجرة خلايا الميلانين من المشيمية، حيث تحتجز في البالعات المتوضعة حول أوعية الشبكية.
- النمط الرئيسي هو ما يدعى بالتهاب الشبكية الصباغي الوراثي Retinitis pigmentosa.
- الأسباب الأخرى هي ثانوية لآفات الخزن الاستقلابية.
- أما الأخماج بالمقوسات والحمة المضخمة للخلايا والحلا البسيط فهي مشاهدة عند المرضى ذوي المناعة المثبطة وخاصة أولئك المصابين بالإيدز وهي سبب هام للعمى. (الشكل ١٣-١٢).

## الأمراض الوعائية الشبكية

الأمراض الوعائية الشبكية سبب شائع للعمى:

- تعتبر الاضطرابات الوعائية سبباً رئيسياً لأمراض العين ويكون تأثيرها خاصة على الشبكية.
- العوامل المهيئة للأمراض الوعائية هي ارتفاع الضغط، والداء السكري.
- إن الاختلالات الشبكية لداء السكري في الوقت الحاضر تعتبر واحدة من أكثر الأسباب المعروفة للعمى في البلدان الغربية.
- من ضمن الأمراض الوعائية هناك ارتفاع الضغط الشرياني السليم والذي يترافق مع تطور في سماكة الهياكلين ضمن الأوعية الشبكية.

- أما أثناء الطور المتسارع لارتفاع الضغط الشرياني: فتشاهد: نزوف، نتحات، ومناطق من الإقفار الموضعي في الشبكية، وينتج عن ذلك احتشاءات دقيقة تدعى ببقع القطن و الصوف.
- يتسبب الداء السكري في الشبكية بزيادة ثخانة الغشاء القاعدي للشعيرات الدموية، و تصلباً هياليئياً في الشعيرات.
- تحدث أمهات الدم الصغيرة نتيجة توسع الشعيرات و الشريينات الدموية المترافق مع جدران رقيقة وذات نفوذية غير طبيعية.
- تتطور النتحات مع نزوف بقعية من تسرب الأوعية الشعرية، ومناطق من الإقفار الموضعي تسبب مظهر بقع القطن و الصوف. (الشكل ١٣-١٢).
- بسبب الإقفار الموضعي للشبكية إفراز العوامل المكونة للأوعية التي تحرض تشكل أوعية جديدة (اعتلال الشبكية التكاثري) يستعمل مصطلح تكون الأوعية الجديدة ليصف تشكل الأوعية الجديدة على السطح الداخلي للشبكية (وهذا يؤدي إلى النزف) بالإضافة إلى تشكلها على السطح الأمامي للقرنية (والتي تؤدي إلى زرق مفلق الزاوية ثانوي).

## إمراضية الاضطرابات المشاهدة بتنظير قعر العين

١. إن وذمة الحليمة البصرية Papilloedema هي انتباج القرص العيني وهي العلامة السريرية المشاهدة عند تنظير قعر العين.  
وهذه الوذمة ليست ببساطة كغيرها من الوذمات المشاهدة في نسيج أخرى.  
إن هذا الانتباج هو نتيجة للضغط على العصب البصري لأنه يدخل إلى غمد العصب البصري المملوء بالسائل الدماغي الشوكي وعادة ما تسبب الآفة البؤرية ارتفاع الضغط داخل الجمجمة.  
يؤدي الضغط المتزايد على العصب البصري إلى إضعاف تدفق السيويلاسا على طول المحور العصبي وبالتالي تتوسع المحاور العصبية وتتبع.  
أما الضغط الأكثر شدة على العصب البصري فهو يضعف العود الوريدي ويؤدي إلى تطور نزف ثانوي في الشبكية.
٢. النتحات القاسية Hard exudates: تعتبر عبارة عن تراكبات غنية بالشحم لبروتينات البلازما والتي ترتفع إلى خارج الأوعية وتتراكم في الطبقة الضفيرية الشكل الخارجية.
٣. البقع القطنية - الصوفية Cotton - wall spots: إن هي عبارة عن مناطق احتشاء دقيقة في الشبكية وهي عبارة عن نهايات منتفخة للمحاور الشبكية المتضررة.
٤. النزوف اللهبية الشكل Flame heamorrhages: تتسبب بوساطة مرض يؤثر على الشريينات وإن سبب الشكل اللهبية هو آثار الدم في الطبقة العصبية الليفية السطحية.
٥. تتسبب النزوف البقعية Blot heamorrhages: بوساطة تمزق عميق للشعيرات الدموية في الطبقة الضفيرية الشكل الخارجية للشبكية.

## ورم أورمة الشبكية

### Retino blastoma

- إن ورم أورمة الشبكية هو ورم خبيث نادر في الشبكية، يحدث عند الأطفال تحت عمر الخمس سنوات، وهو وراثي بحوالي ثلث الحالات.
- وقد أظهرت الدراسات الجينية الجزيئية بأن فقدان الجينة الخاصة الكابتة للورم والتي تدعى RB من العوامل المؤهبة للإصابة.
- إن المرضي ذوي الشكل المتوارث للورم لديهم معدل حدوث عالي للمرض ثنائي الجهة، بينما يميل المصابون بالشكل الفرادي منه بأن يكون لديهم ورم أحادي الجانب.
- هذه الآفات مؤلفة من خلايا بدئية شبيهة بالأورومات العصبية، وتبدو عيانياً ككتلة نسيج أبيض اللون ترتفع في الشبكية وتتوضع مكان الجسم الزجاجي.
  - إن الأورام العدوانية تنتشر إلى الجوف الزجاجي، وعلى طول العصب البصري حتى الجملة العصبية المركزية.
  - تتظاهر هذه الأورام عند الأطفال بزيادة في حجم كرة العين أو بحديقة بيضاء بسبب توضع الورم في الجسم الزجاجي.

## سابعاً: الزرق Glaucoma

- تتم المحافظة على الضغط داخل مقلة العين بشكل طبيعي من خلال إفراز مستمر للخلط المائي من الجسم الهدبي
- والمحافظة عليه بشكل متوازن تتم من خلال انتقال الخلط المائي من الحجرة الأمامية عبر الارتشاح من خلال الشبكية الحويجزية إلى محيط القرنية ومنها إلى قناة شليم (قناة تصريف الخلط المائي في العين) (الشكل ١٣-١٥ أ).

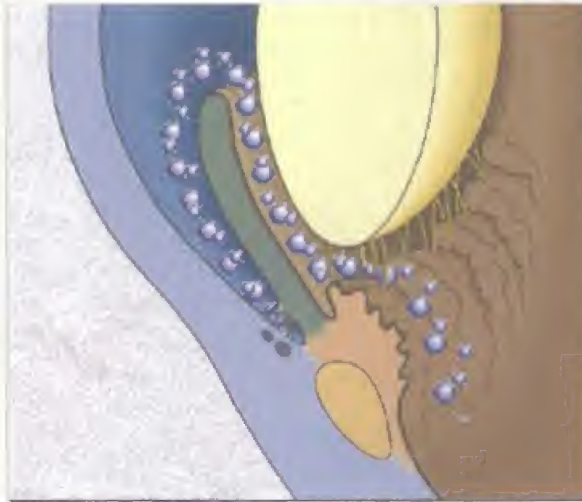




(الشكل: ١٣-١٤)

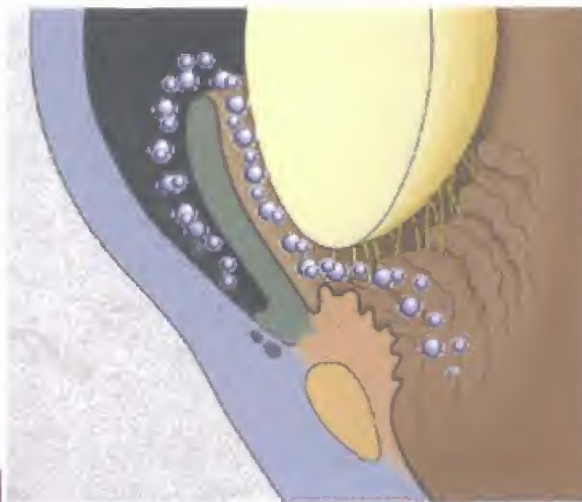
متلازمة العين الحمراء الحادة

يكون سبب هذا الاحمرار الحاد للعين ٣ آليات رئيسية هي التهاب الملتحمة، التهاب غشية العين، والزرق الحاد وفي هذه الحالة المريض لديه زرق حاد مطلق حيث يؤدي الفشل في تشخيص وعلاج هذه الحالة إلى تآكل دائم للعين والإصابة بالعمى



(الشكل: ١٣-١٥)

شكل ترسمي للنموذج الطبيعي



(الشكل: ١٣-١٥ ب)

الزرق الارلي مفتوح الزاوية (شكل ترسمي)

أما في الزرق فإن التوازن يكون مضطرباً وبشكل دائم تقريباً من خلال شذوذ كل من الارتشاح وانتقال الخلط المائي.

١. يتسبب الزرق من خلال فشل ارتشاح الخلط المائي عبر الشبكة الحويجزية.

يعد الزرق نتيجة امتصاص ضعيف للخلط المائي الجاري، وهذا يؤدي إلى زيادة الضغط داخل كرة العين وتؤدي الشبكية.

■ إن التناذر الذي يحدث فيه زيادة الضغط داخل مقلة العين هو الزرق الذي يؤثر ٢٪ عن المرضى ما فوق ٤٠ سنة، وإذا لم تعالج هذه الحالة فإنها تؤدي إلى العمى.

■ هناك متلازمتان سريريتان رئيسيتان هما:

أ. الزرق المزمن: الذي يحدث بزيادة تدريجية للضغط داخل مقلة العين وهذا يؤدي إلى تلف تدريجي في حدة البصر إذا لم تعالج الحالة.

ب. وهناك الزرق الحاد: الذي يترافق مع زيادة سريعة للضغط داخل مقلة العين وهذا يسبب ألم واحمرار العين بالإضافة إلى تلف سريع في وظيفة البصر (ويمكن أن يصبح دائماً إذا لم يعالج عاجلاً). (الشكل ١٣-١٤).

■ إن آثار ارتفاع الضغط داخل مقلة العين هي قعر القرص العيني، والتي يكشف عنها عند فحص قعر العين، بالإضافة إلى استحالة الخلايا العقدية الشبكية.

■ سريرياً: هناك نقصان محيطي متقدم لمجال الرؤية الذي يؤدي إلى العمى في الحالات غير المعالجة.

■ في الزرق الحاد هناك انحلال للظهارة وهذا يؤدي إلى وذمة القرنية وتشكل فقاعات قرنية مؤلمة جداً.

■ أما في الزرق المزمن فيمكن أن تتمدد الصلبة لتشكل انتفاخ (بروز) يدعى بالعتبات Staphylomas.

■ هناك عدة أسباب للزرق تقسم إلى مجموعات أولية وثانوية. (الأشكال ١٣-١٥).

## أ - الزرق الأولي:

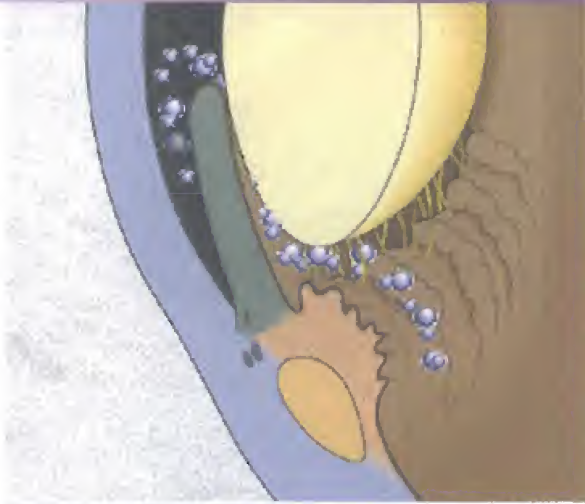
سببه عاملان غير طبيعيين رئيسيين لنزح الخلط المائي:

١- انغلاق الشبكة الحويجزية، والتي تنتهي بشكل طبيعي بقناة سليمة، ويحدث ذلك الانغلاق بألية تنكسية، ويزداد معدل الحدوث مع التقدم بالعمر، ويصادف بشكل رئيسي عند هؤلاء فوق عمر ال ٤٠ سنة وغالباً ما يكون وراثي.

ولأن تصريف زاوية العين طبيعي فيدعى ذلك بالزرق الأولي مفتوح الزاوية.

٢- مع التقدم بالعمر فإن المرضى الذين لديهم حجرة أمامية ضحلة خلقياً وتضييق للزاوية بين القزحية والقرنية، يحدث عندهم انسداد وظيفي للنزح المائي، ويحدث ذلك جزئياً عندما يتمدد بؤبؤ العين بسبب تقلص ثخانة القزحية، ولهذا فإن الهجمة الحادة تحدث في الظلام.

■ ولأن تصريف زاوية العين غير طبيعي فيدعى ذلك بالزرق الأولي مغلق الزاوية.



(الشكل: ١٣-١٥-ج ١)  
الزرق الثانوي مفتوح الزاوية (شكل ترسيمي)

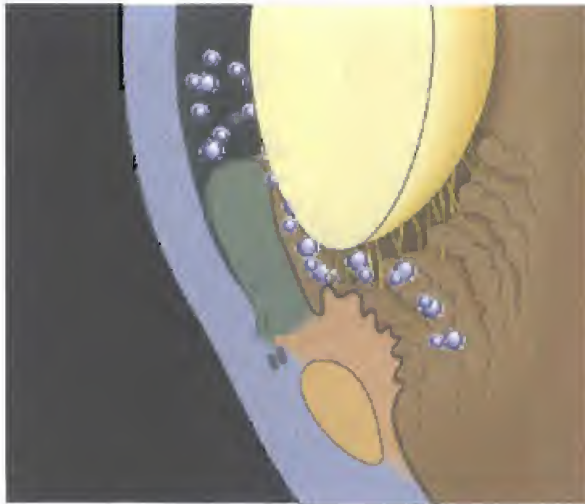
### ب - الزرق الثانوي:

يتسبب الزرق الثانوي بأمراض تعيق النزح المائي، مثلاً إن وجود التصاقات بين القزحية والقرنية والتي تسبب بالتهاب عنبية العين أو تكون نتيجة تكاثر وعائي ناتج عن انقراض دم موضعي للشبكية (زرق ثانوي مغلق الزاوية).

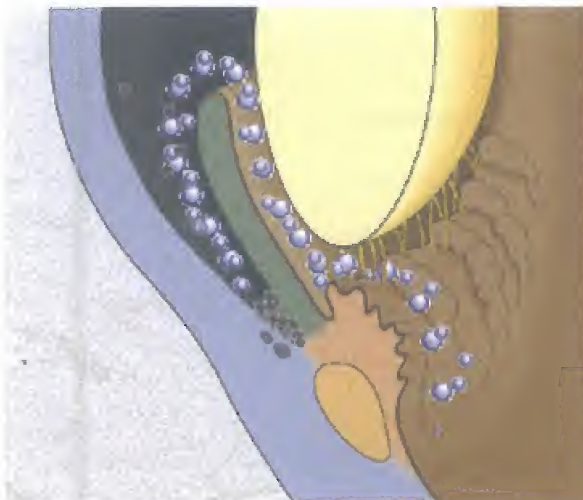
يمكن أن يتواجد انسداد في الشبكة الحويجزية بسبب مواد دقيقة في الخلط المائي وخاصة مادة عدسة العين المنحلة، الصباغ من آفات ذات الخلايا القتامينية، أو البالعات الكبيرة المتراكمة نتيجة نزف أو التهاب (زرق ثانوي مفتوح الزاوية).

يشاهد الزرق الخلقي عند الأطفال ويطرق مع كبر كرة العين ويعتبر نادر الحدوث.

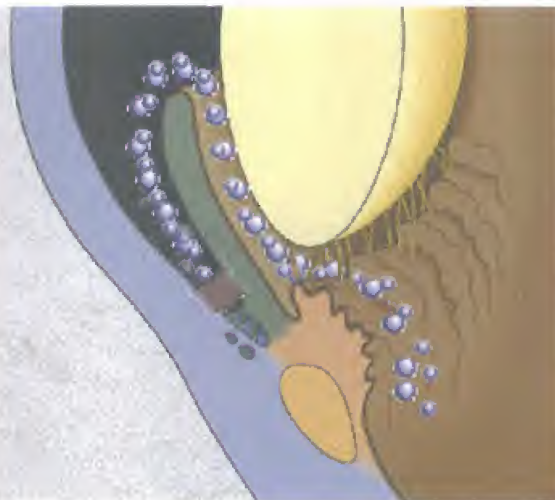
وينتج بشكل رئيسي من عيوب تطورية في النزح المائي.



(الشكل: ١٣-١٥-ج ٢)  
الزرق الثانوي مفتوح الزاوية في الظلام (شكل ترسيمي)



(الشكل: ١٣-١٥-ج ٣)  
زرق ثانوي مفتوح الزاوية



(الشكل: ١٣-١٥-ج ٤)  
زرق ثانوي مغلق الزاوية



## ثامناً: أمراض حجاج العين

تترافق أمراض حجاج العين مع (جحوظ العين) (الشكل ١٣-١٦) أو مع ألم حجاج العين. وتعتبر الأسباب الرئيسة للانتباج في حجاج العين هي الآفات الوعائية، الأمراض التهابية، والأورام. يتضمن التقييم السريري تصوير حجاج العين لتعيين موقع وطبيعة الانتباج، ويتبع ذلك بأخذ الخزعة في بعض الحالات. يمكن أن تؤدي الأمراض الدرقية (داء غريف) لانتباج الحجاج وجحوظ العين وهذا ناتج عن تراكم اللحمية خارج الخلوية خارج الخلية في نسيج حجاج العين. تتظاهر آفات الحجاج الالتهابية بانتباج حجاج العين، جحوظ العين وألم في حجاج العين، هناك عدة أسباب للتهاب حجاج العين وإن الخزعة تجري أحياناً لتوضيح السبب ولتفريق الآفات من الارتشاح الورمي. تدعى هذه الحالات بأورام كاذبة لحجاج العين. إن آفات مثل التهاب الشرايين، أمراض النسيج الضامة، الأخماج الفطرية، والحالات الالتهابية الخاصة بالصلبة (مثال: التهاب الوتر الصلبي): كلها يمكن أن تتظاهر بصورة مماثلة.



(الشكل ١٣-١٦)  
الجحوظ



(الشكل ١٣-١٦ ب)

إن تصوير حجاج العين هو جزء هام في التحري عن جحوظ العين في هذه الحالة فإن انتباج نسيج حجاج العين يشير إلى المرض الدرقي العيني

- تعتبر الآفات الوعائية والأورام سبب شائع لانتباج الحجاج عند البالغين، ويمكن أن تتسبب الزيادة السريعة في الحجم نتيجة تجلط ضمن الآفة.
- تعتبر الأورام العرقية الدموية الكهفية عبارة عن آفات محاطة جيداً، وتكون بقطر ١-٢ سم، وتعتبر من أكثر أورام الحجاج المشاهدة عند البالغين وغالباً ما تتميز بسهولة، تتم إزالتها جراحياً.
- تعتبر الأورام العرقية الدموية الشعرية آفات غير واضحة الحدود، وتشاهد بكثرة عند الأطفال، وإن تطورها الشديد في نسيج الحجاج يجعل إزالتها جراحياً غاية في الصعوبة.
- يمكن أن تتطور الأورام العرقية اللمفاوية في الحجاج، ويكون تطورها على مدى الحجاج، وتنقسم إلى سطحية، عميقة، و مشتركة.
- إن أورام الخلايا المحيطة العرقية الدموية تعتبر أورام مشتقة من حول الخلايا الوعائية، وهي تختلف في احتمالات الخبيث، حيث ٣٠٪ منها تكون ناكسة موضعياً حتى إذا كانت سليمة نسيجياً.
- بالإضافة إلى هذه الآفات فإن التشوهات الشريانية و الوريدية المعروفة بشكل قليل و الدوالي الوريدية يمكن مصادفتها أيضاً ضمن الحجاج.

## لمفوما الحجاج

- تعتبر اللمفوما أشيع الخبايا الأولية في الحجاج وخاصة لمفوما لا هودجكن.
- إن الورم الأولي للحجاج المعروف بكثرة هو ورم لا هودجكين اللمفاوي، وإن أغلبية هذه الأورام هي أورام الخلايا اللمفاوية المصورية (B) منخفضة الدرجة، وأقل شيوعاً: هي أورام أرومية مركزية عالية الدرجة.



(الشكل: ١٧-١٣)

ورم لمفاوي حجاجي  
يشاهد كتلة بالتموير الطبقي المحوري للحجاج  
نسيجياً وجدت لمعوما تشمل نسيج الحجاج والغدة الدمعية

- يعتبر ورم بوركيت اللمفاوي وهو ورم الخلايا اللمفاوية المصنوية (B) أشيع أورام الحجاج في بعض مناطق أفريقيا، وهو ورم عالي الدرجة.
- عيانياً: تشكل الأورام كتلاً ضمن الحجاج وهي غالباً ما تشمل العضلات خارج المقلة، وتنشأ عدة أورام من الغدة الدمعية. (الشكل ١٣-١٧).
- تعتبر الأورام من نموذج الخلايا اللمفاوية البلاسمية منخفضة الدرجة: ذات خطورة ضعيفة (أقل من ٢٥٪) للانتشار الجهازى بالإضافة إلى إنذار جيد.
- في حين تعتبر الأورام ذات الدرجة الكبيرة أو المتوسطة ذات خطورة عالية (أكثر من ٦٠٪) لتطور الإصابة الجهازية.

يمكن تمييز أيضاً الارتشاحات اللمفاوية الارتكاسية السليمة ويجب تفرقتها عن الأورام اللمفاوية بواسطة الكيمياء النسيجية المناعية.

### أورام الحجاج المتوسطة

- تكون الأورام الحجاجية ذات المنشأ الأديمي المتوسطي والعصبي إما سليمة أو خبيثة.
- يمكن أن تنشأ الأورام الحجاجية من النسيج العصبية أو من نسيج الطبقة المتوسطة وتصادف الأورام المختلفة كل من السليمة والخبيثة في أعمار مختلفة.
- إن الأورام العينية المنتشرة إلى الحجاج تشاهد بكثرة وخاصة ورم أرومة الشبكية عند الأطفال والورم الصباغي في العنبة عند البالغين.
- إن الورن العضلي المخطط Rhabdomyosarcoma في الحجاج يظهر عند الأطفال غالباً، ويعتبر أحد أنماط الأورام الجنينية، مع أن هذا الورم هو خبيث بشكل كبير إلا أن المعالجة الشعاعية والكيميائية تظهران حياة لمدة ٢ سنوات ٩٣٪.
- يعتبر ورم الخلايا الناسجة الليفي أكثر ورم متوسطي معروف في الحجاج عند البالغين، هو ورم الخلايا مغزلية الشكل المؤلف من خلايا شبيهة بمصورات الليف وخلايا شبيهة بالخلايا النسيجية، بالإضافة إلى قالب كولاجيني، يصنف هذا الورم إلى سليم، غازي بشكل موضعي، وإلى نماذج خبيثة.
- وبما أن هذه الأورام غير محددة فإنها غالباً ما تنكس بمعدل ٣٠٪ للأفات السليمة، ٥٧٪ للأفات الغازية الموضعية و ٦٤٪ للأفات الخبيثة.



(الشكل: ١٨-١٣)

ورم سحائي للعصب البصري  
تشاهد في هذه الصورة الملحة للحجاج ورم كبير ينشأ من منطقة العصب البصري

- الآفات العظمية الليفية الناشئة من الجمجمة غالباً ما تتجاوز الحجاج، وبشكل خاص الأورام ذات التليف المنتشر، الأورام العظمية الأولية، عسر تصنع ليفي للعظم وتكثر الخلايا النسيجية ذات خلايا لانغرهانس.
- أورام غمد العصب السليمة هي أورام يتراوح تعدادها ٢٪ من كافة أورام الحجاج وتكون إما أورام غمد شفان المحاطة بشكل جيد (أورام غمد العصب)، أو أورام ليفية عصبية ضفيرية الشكل سهلة الاستئصال بشكل قليل.
- الأورام السحائية للحجاج تنشأ من خلايا سحائية عنكبوتية في غمد العصب البصري وهي مشابهة لتلك التي تحدث في الجهاز العصبي المركزي. (الشكل ١٣-١٨).



- أورام العصب البصري الدبقية هي أورام الخلايا النجمية بدرجة خباثة قليلة، وتصنف كأورام الخلايا الدبقية الخلوية الشعرية اليافعة.
- أما نسيجياً فهي عبارة عن أورام خلايا مغزلية الشكل تتوافق مع لبيفات رفيعة.
- إن الأورام الانتقالية في حجاج العين غالباً ما تنشأ من الثدي، الرئة، الكلية، والموتة.
- تشمل الأورام الانتقالية وبشكل شائع حجاج العين وخاصة أورام الثدي، الرئة، الكلية، والموتة.
- يمكن أن تساعد الكيمياء الخلوية المناعية في تشخيص المكان الأولي لتوضع الورم الانتقالي، وعندها يتم تقرير المواد الصائفة ضمن خلايا الورم. ويعتبر ذلك مفيداً بشكل جزئي في العينات الصغيرة المستأصلة من الحجاج حيث لا يمكن تمييز البنية الهندسية للورم.
- سريرياً يؤدي الاجتياح المنتشر للورم لنسج الحجاج إلى جحوظ العين، الألم نتيجة الضغط على الأعصاب، وشلل في حركة العين، في الحالات الشديدة تصبح العين جامدة (حجاج جامد).

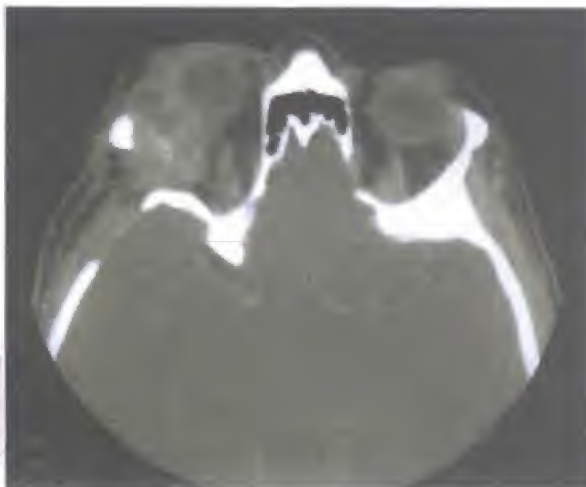
### تاسعاً: الغدة الدرقية

- إن ضخامة الغدة الدرقية قد تكون النهائية أو تشويّة.
- يمكن أن تكون ضخامة الغدة الدرقية نتيجة التهاب نوعي أو غير نوعي (ويتضمن ذلك أمراض الأورام الحبيبية) أو نتيجة أورام أولية (سليمة و خبيثة) وأورام انتقالية:
- أ - الإثنان:
- وهو عادة ناجم عن إصابة جرثومية للغدة أو الأفتية الدرقية. كذلك قد يحدث انسداد الأفتية بداء الفطار الشعي. حيث تشكل حصيات مؤلفة من هذه المتعضيات الخيطية.
- ب - الكيسات:
- وهي شائعة في الغدة الدرقية أو الأفتية، بعض هذه الكيسات هي عبارة عن كيسات نظيرة الأدمة التطورية، في حين أن غيرها عبارة عن كيسات احتباسية مسببة نتيجة انسداد القناة.
- ج - داء جوغرن:
- وهو ذو آلية مناعية ذاتية حيث تحدث ضخامة الغدة بسبب الارتشاح بخلايا لنفاوية، بالإضافة إلى تخرب الغدة الذي يسبب جفاف العيون.
- د - الغرناوية:
- ترافق مع اتساع الغدة بوساطة الأورام الحبيبية غير التجينية.
- هـ - اللمفوما:
- يعتبر أكثر الأورام الأولية الشائعة للغدة الدرقية
- (عادة ما يكون ورم لاهودجكن اللمفاوي ذو خلايا (B) بدرجة قليلة).

### و - الأورام البشروية (الشكل ١٣-١٩):

الأورام البشروية التي تصيب الغدة الدرقية تعتبر مشابهة نسيجياً لتلك التي تصيب الغدد اللعابية وتعتبر النماذج الرئيسية هي: الورم الغدي متعدد الأشكال، سرطان كيسية شبه غدي، سرطان في الورم الغدي متعدد الأشكال (ورم مختلط خبيث).

وهناك نماذج نادرة هي سرطان حرشفي، وسرطان غدي.



(الشكل ١٣-١٩)

ورم الغدة الدرقية

في هذا التصوير الطبقي المقطعي نشاهد ورم كبير في الغدة الدرقية يزيح مقلة العين وهذه الحالة تمت معالجتها جراحياً ثم نكست من جديد



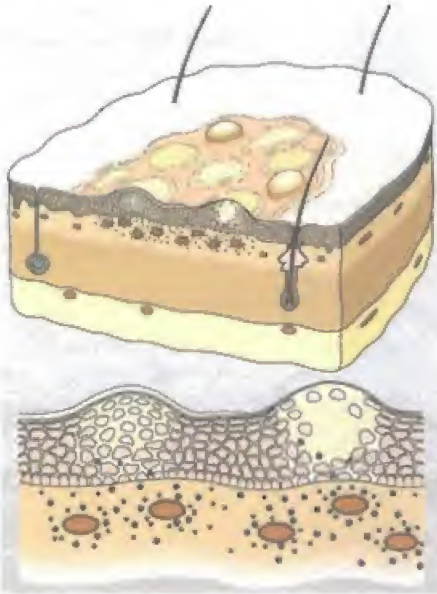


## \* التهاب الجلد Dermatitis:

- وهو الاسم الذي يطلق على أي آفة التهابية في الجلد سواء أكانت في البشرة أو الأدمة أو كليهما.
- أغلب أنواع التهاب الجلد هي لانوعية وتسمى بالأكزيمة وهي ذات أسباب عديدة.
- التهاب الجلد أو الأكزيمة هي ذات نمطين:

## \* التهاب الجلد الحاد:

- يتميز باحمرار الجلد مع تشكل حويصلات فيه، وينجم الاحمرار عن الخلايا الالتهابية المرتشحة حول الأوعية الدموية أعلى الأدمة مع نزح السوائل من الأوعية، وتشكل الحويصلات من تراكب السوائل بين خلايا البشرة (السفاج Spongiosis).



(الشكل: ١٤-١-ب)

التهاب الجلد الحاد

مظهر نسيجي لاحظ توسع الأوعية الدموية والسفاج البشري

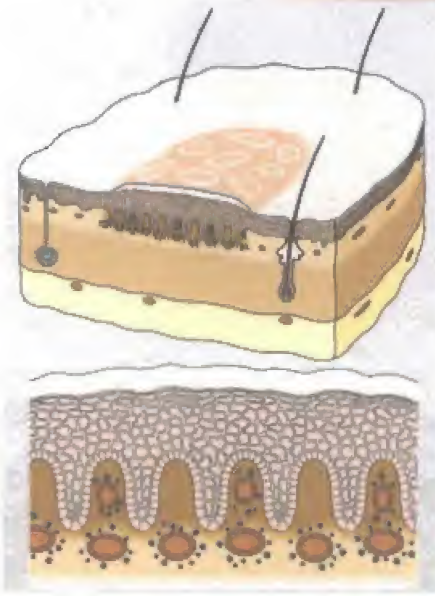


(الشكل: ١٤-١-أ)

التهاب الجلد الحاد مظهر عياني

## \* التهاب الجلد المزمن:

- وهو عادة ناجم عن تعرض مزمن لآفة التهابية حادة، ويكون الجلد متسكماً مغطى بوسوف سميكة شفافة، هذه الوسوف هي ناتجة عن التمسك في طبقة القرنيين السطحية مع زيادة في عدد الخلايا الحارشفية في البشرة (الشواك Acanthosis).



(الشكل: ١٤-٢-ب)  
التهاب الجلد المزمن  
شكل تسيجي ترميمي

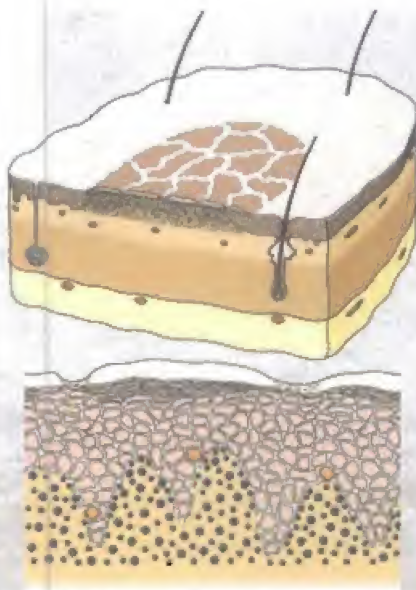


(الشكل: ١٤-٢-أ)  
التهاب الجلد المزمن  
مظهر عياني

### ❖ أشكال خاصة من التهاب الجلد المزمن:

#### الحزاز المسطح Lichen Planus:

- وهو آفة شائعة تصيب عادة السطوح الماطفة للذراعين والكاحلين ومناطق أخرى.
- وآفاته عادة مرتفعة حطاطية حاكّة ذات مظهر أحمر لامع.
- الاضطراب التسيجي الرئيسي المشاهد في الحزاز البسيط هو أذية الطبقة القاعدية للبشرة مع تخرب الخلايا القاعدية والخلايا الصباغية مما يؤدي لتراكم الميلانين في البالعات الموجودة في الأدمة ويعطي الآفات المتدنية لوناً بنياً.
- كذلك يلاحظ ارتشاح لمفاوي مميز خاصة في الموصل البشري الأدمي (هذا النموذج من الالتهاب يدعى بالنموذج الحزازي وهو قد يشاهد في أي من آفات الجلد الأخرى).



(الشكل: ١٤-٣-ب)  
→ الحزاز البسيط  
مظهر عياني  
لاحظ ما يسمى بخطوط ويكهام

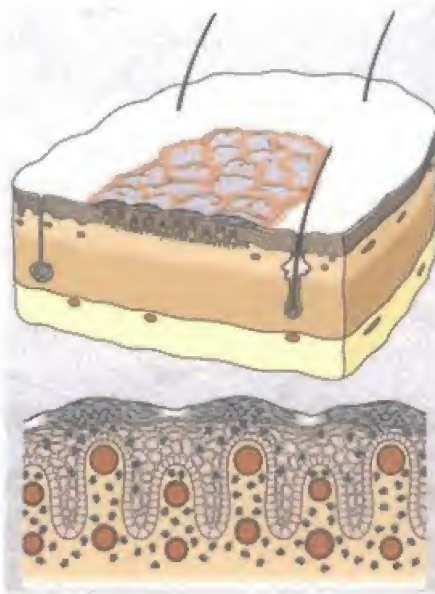


(الشكل: ١٤-٣-أ)  
← شكل ترميمي تسيجي للحزاز البسيط  
لاحظ الرشاحة للمفاوي



## الصداف Psoriasis:

- وهو مرض مزمن يتميز بتشكيل لويحات حمراء مرتفعة مغطاة بوسوف سميكة فضية تظهر خاصة على الركبتين والمرفقين والجذع والفروة وتتميز أفاعه بظاهرة مميزة وهي أنه عند نزع الوسوف تظهر مناطق صغيرة من نزوف نقطية.
- تتألف الآفة نسيجياً من قشور من القرنين المستمسك السطحي الذي يحوي بقايا النوى من الخلايا الحرفية السطحية التي يشتق منها القرنين (وهو ما يسمى بنظير التقران).
- أما في البشرة فتتفصل الاستطالات البشرية بفعل الأدمة الحليمية المتوذمة التي تحوي الأوعية الشعرية المتوسعة، كذلك نشاهد رشاحة النهائية مؤلفة من كثيرات النوى التي تهاجر عبر البشرة لتحجز تحت الطبقة القرنية المتسكة (وهو ما يسمى بخراجات مونرو).



(الشكل: ١٤-١-١)  
الصداف  
مظهر عيني



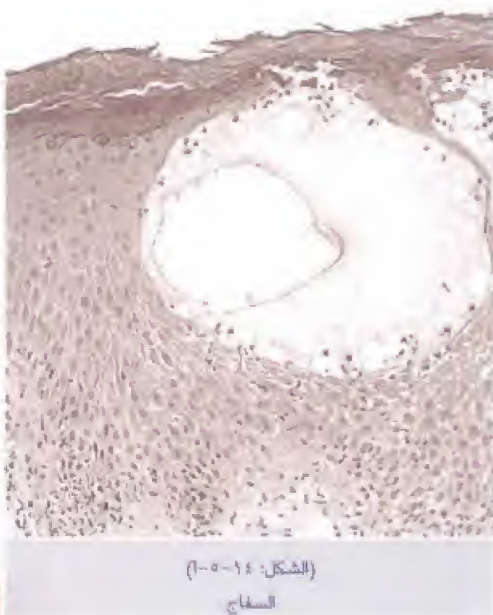
(الشكل: ١٤-١-٢)  
الصداف  
مظهر نسيجي ترسيبي

## ❖ الآفات الفقاعية في الجلد Blisters:

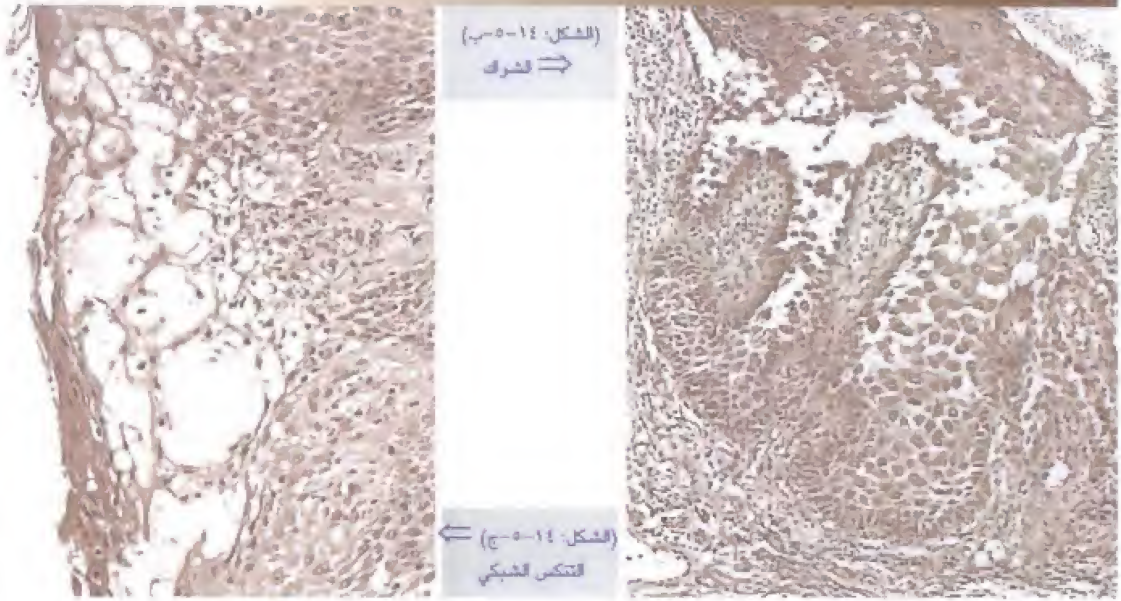
- العديد من أمراض الجلد تصيب البشرة مسببة تشكل نفاطات في البشرة أو تحتها مباشرة، وإذا كانت النفاطة صغيرة (أقل من ٥ مم قطر) تدعى بالحويسل Vesicle أما إذا كانت أكبر من ذلك فتسمى بالفقاعة Bulla.

### النفاطات داخل البشرة:

- تتشكل النفاطات داخل البشرة بإحدى ثلاث آليات:
- ١- السفاج Spongiosis: بآلية تراكم السوائل بين الخلايا وهو أشيع الآليات.
- ٢- الشواك Acanthosis: وهو سبب تشكل الفقاعات في مرض الفقاع الشائع وهو يحدث بآلية اقتران الخلايا البشرية.
- ٣- التنكس الشبكي Reticular degeneration: ويحدث بآلية تمزق الخلايا البشرية المنتفخة وهو يشاهد في الحماما والحلا البسيط.



(الشكل: ١٤-٢-١)  
السفاج



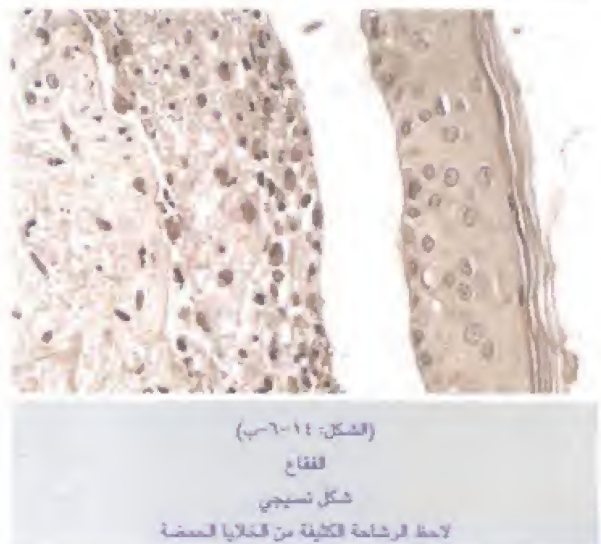
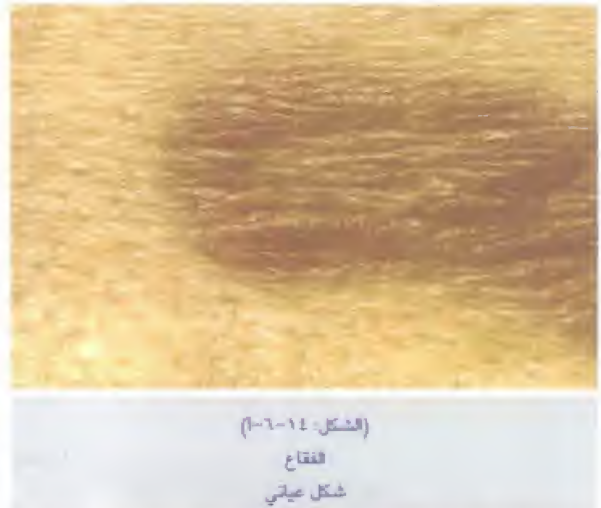
### النفطات القاعدية:

- النفطات القاعدية فهي تنشأ من افتراق البشرة عن الغشاء القاعدي أو انفصال البشرة والغشاء القاعدي عن الطبقات التي تحتها.

- يشاهد هذا النموذج في المرض الوراثي المسمى بانحلال البشرة الفقاعي الإرثي.
- يمكن تمييز سبب تشكل الفقاعات القاعدية من خلال نمط الخلايا الالتهابية المشاهدة فيه فمثلاً الخلايا الحمضية مميزة للفقاع.
- أما الخلايا الكثيرة النوى فتشاهد في التهاب الجلد حليبي الشكل وتشاهد اللمفاويات في الحمامي عديدة الأشكال.

### الآلية الإراضية للفقاع الشائع:

- يمكن باستخدام الومضان المناعي إظهار كل من الـ  $C3$  و  $IgG$  في المسافات بين الخلايا المتقرنة في جميع طبقات البشرة خاصة الطبقة الرصفية الشائكة.
- الآلية المفترضة هي ارتباط أضداد موجودة في مصل المصابين بالفقاع الشائع (أضداد الفقاع). بالمنطقة بين الخلايا في البشرة وهذا الارتباط يحرض تفعيل شلال المتممة وتحرر الأنزيمات الحالة للبروتين مما يؤدي إلى أذية الروابط بين الخلايا وبسبب إفراز هذه الخلايا. ويرتبط شدة الأذية طرداً مع عيار الأضداد في مصل المصابين.







(الشكل: ١٤-٧)

طفح جلدي فروري ناتج عن تفاعل دوائي  
هذه الحالة تترافق باثولوجياً بما يعرف التهاب  
الأوعية الكاسر للكريات البيض



(الشكل: ١٤-٨)

النفرة الشحمية في داء السكري



(الشكل: ١٤-٩-ب)

الحمل العقدية  
الخيلائات الداخلية تترافق بشكل  
طيف واسع في الأمراض الجلدية  
(كالتهاب الجلد والعضلات مثلاً)



(الشكل: ١٤-٩-أ)

## ❖ التهاب الأوعية Vasculitis :

- التهاب الأوعية الصغيرة قد يكون محصوراً بالجلد وقد يشمل عدة أعضاء أخرى، وعادة ما تصاب الأوعية الشعرية الصغيرة والشريينات والوريدات خاصة أعلى الأدمة.
- الأذية الناجمة عن التهاب الأوعية يصيب الجدر مسببة تسرب الكريات الحمر إلى القسم العلوي من الأدمة مما يسبب آفات تعرف بالدمشقات والفرغريات.
- أشيع أنماط هذا الطفح يشاهد في حالات التفاعلات الدوائية، الذأب الحمامي الجهازى، وانتان الدم بالسحانيات.
- معظم حالات التهاب الأوعية الحاد في الجلد تندرج تحت النمط المسمى بالكاسر للكريات البيض حيث يشاهد تخرب جدر الأوعية مع رشاحة التهابية من كثريرات النوى.
- بعض الحالات تترافق برشاحة التهابية لمفاوية ( التهاب الأوعية ذو الخلايا اللمفاوية) وهو يشاهد خاصة في حالات أمراض النسيج الضام (كالذأب الحمامي المجموعي).

## ❖ المظاهر الجلدية للأمراض الجهازية:

- العديد من الأمراض الجهازية تبدي تظاهرات جلدية قد تكون أول التظاهرات السريرية.
- أهم هذه الأمراض هي أمراض المناعة الذاتية (نوقشت سابقاً).
- من الأمراض الأخرى الداء السكري وفيه يشاهد ما يعرف بالنفرة الشحمية وهي تتظاهر على شكل لويحات مصفرة على السابق تنتج عن تنكس كولاجين الأدمة.
- أيضاً الغرناوية يترافق بتشكيل ما يعرف بالحمامي العقدة.

## ❖ أورام الجلد:

### أورام الخلايا المتقرنة:

- وهي ذات نمطين أساسيين:

١. سرطان الخلايا القاعدية.

٢. سرطان الخلايا الحرشفية.

- كلا النمطين يؤهب لهما التعرض للضياء والإشعاعات المؤذية وهي تشيع في المناطق المكشوفة من الجلد،
- تصيب هذه الأورام المسنين ونادراً ما تكون متعددة.

### ❖ سرطان الخلايا القاعدية: (الأشكال ١-٤١ حتى ١٢-١٤)

- وهي عادة تنخر وبشكل موضعي ولا تعطي نقائل بعيدة، وهي ذات ثلاثة أنماط رئيسية:
- أ- النمط العقيدى **Nodular**: وهي أشيع النماذج، تشاهد في المناطق المعرضة للشمس خاصة الوجه، وتبدو عياناً كعقيدة صلبة مع تقرح مركزي وحواف لؤلؤية مرتفعة ذات شعريات متوسعة.
- تتألف هذه الأورام نسيجياً من عناقيد من خلايا صغيرة قاتمة شبيهة بالخلايا القاعدية في البشرة.

ب - السرطانة الشبيهة بالقشعية **Morphoeic**:

- وهي تشاهد كلويحات مسطحة مصفرة مع تقرحات بؤرية وهي ذات حواف غير واضحة وتمتد نسيجياً داخل الأدمة أكثر من الإمتداد المشاهد عياناً
- وهي تتألف نسيجياً من عناقيد وحيال منيرة من خلايا قاعدية مفصولة بلحمة ليفية كثيفة.

ج - النمط السطحي **Superficial**:

- يتظاهر كلويحات حمراء ذات حواف غير منظمة مؤلفة نسيجياً من أعشاش من خلايا قاعدية تمتد نحو الأسفل من البشرة المغطية.

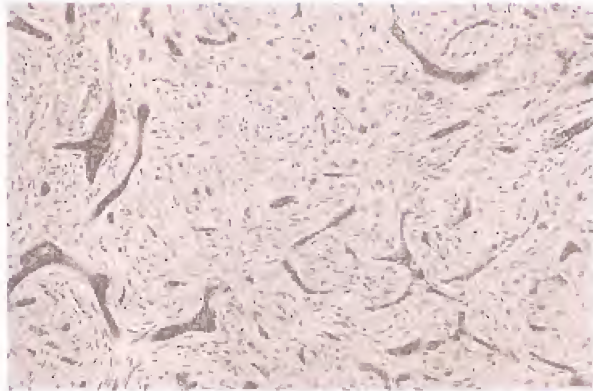


(الشكل: ١٤-١٠)



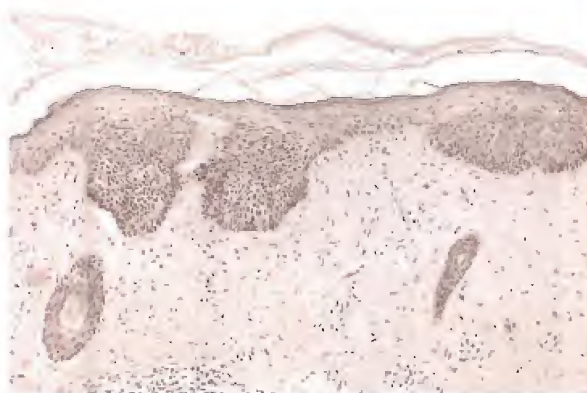
(الشكل: ١٠-١٠ ب)

سرطان الخلايا القاعدية العقيدية



(الشكل: ١٤-١١)

السرطانة قاعدية الخلايا الشبيهة بالقشعية



(الشكل: ١٢-١٤ ب)

سرطانة قاعدية الخلايا - النمط السطحي

(الشكل: ١٢-١٤)



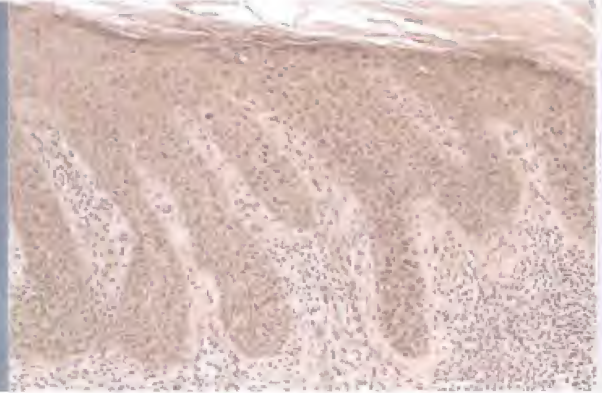


### السرطانات ذات الخلايا الحرشفية: الشكل (١٣-١٤ أ + ب)

- كثيراً ما تنشأ هذه الأورام على أرضية آفات عسر التصنع الموجودة سابقاً في البشرة.
- في المرحلة البدئية تكون التبدلات الخبيثة محصورة في البشرة ولا تخترق الغشاء القاعدي وهو ما يسمى بالسرطان الموضع (Insitu) وفيما بعد تخترق الخلايا الخبيثة الغشاء القاعدي ويصبح السرطان غازياً (Invasive).
- معظم السرطانات شائكة الخلايا هي سرطانات غازية جيدة التمايز مع شكل أعشاش من القرنين، وهي ذات قدرة على إعطاء النقائل خاصة نحو العقد اللمفية.



(الشكل: ١٣-١٤ ب)  
سرطانة غازية حرشفية الخلايا مظهر عياني

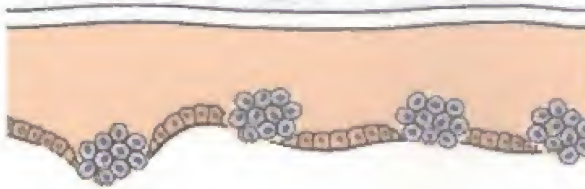


(الشكل: ١٣-١٤ أ)  
سرطانة موضعية داخل البشرة

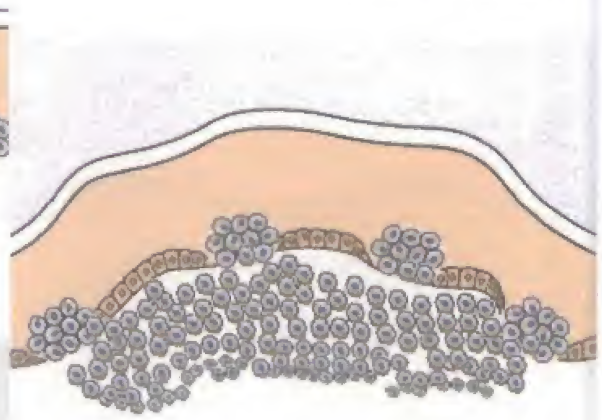
### ❖ أورام الخلايا الصبغية:

#### الأورام السليمة للخلايا الصبغية:

- وهي تعرف بالوحمات nevi وهي شائعة للغاية وتوجد لدى معظم الأفراد، ويمكن تمييز خمسة أنماط من هذه الأورام:
- ❖ وحمات الوصل Junctional nevi:
- ويتميز بتجمعات شاذة من خلايا صبغية في البشرة وخاصة الطبقة القاعدية.
- ❖ الوحمة المركبة compound nevi:
- وتتميز بوجود الخلايا الصبغية في كل من البشرة والقسم العلوي للأدمة.



(الشكل: ١٤-١٥ أ)  
شكل ترسيمي لورحات الوصل



(الشكل: ١٥-١٤ ب)  
→ شكل ترسيمي للورحات المركبة

#### ❖ الوحمات داخل البشرة (intra epidermal navel):

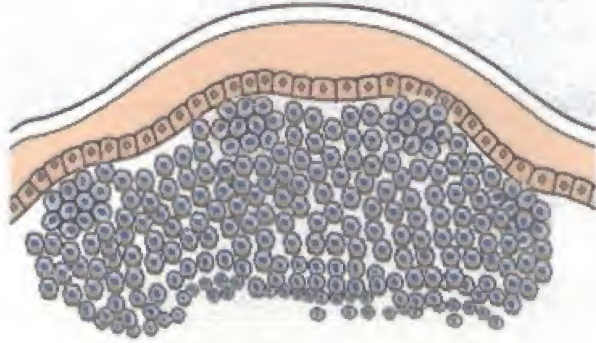
- وفيه يشاهد الخلايا الصباغية ضمن عناقيد في الجزء العلوي للبشرة ولا توجد خلايا صباغية في الوصلة البشري الأديمي.

#### ❖ الوحمات الزرقاء:

- وهي آفات داخل الأدمة تتميز بخلايا صباغية شديدة التصبغ تتجمع على شكل عقيدات منفصلة بأشرطة رقيقة من الكولاجين.
- نادراً ما تستحيل هذه الوحمات نحو الخبيثة.

#### ❖ وحة سبيتز:

- تشاهد عند اليافعين على شكل آفات محمرة وتتميز نسيجياً ببعض ملامح الخبيثة (تعداد أشكال النوى ولا نموذجية الخلايا). وذلك رغم سيرها السريري السليم.



(الشكل: ١٦-١٤)

شكل ترسمي: الوحمات داخل الأدمة

#### ❖ الأورام الصباغية الخبيثة (Malignant melanoma):

- تتظاهر هذه الأورام سريرياً كمناطق مصطبغة غير منتظمة، وهي عادة أكبر من الأورام السليمة وذات حواف غير واضحة وقد يشاهد تقرح ضمن هذه الأورام.
- عادة ما تشاهد هذه الأورام عند البالغين وهي قد تنشأ على المركب الوصلي لوحمة سليمة سابقة أو تتطور من تلقاء نفسها دون وجود آفة سابقة.
- أهم العوامل المؤهبة لهذه الأورام هي الأشعة فوق البنفسجية وهي نادراً عند السود بسبب التأثير الحامي للميلانين الكثيف الموجود في البشرة عند هؤلاء.

يمكن تصنيف هذه الأورام ضمن ثلاث مجموعات:

- ١- أورام الشامات الخبيثة: وهي آفات عقيدية تنشأ على أرضية شامة موجودة في الوجه خاصة عند النساء المسنات.
- ٢- الورم الصبغي الخبيث السطحي المنتشرو هو أشيع الأنماط، وقد يكون غازياً ذو انتشار سطحي محدود في البشرة فقط.
- ٣- الورم الصباغي الخبيث العقيدي: وهو يتظاهر كمقيدات سوداء مرتفعة عادة ما يظهر دون وجود آفة سليمة سابقة.

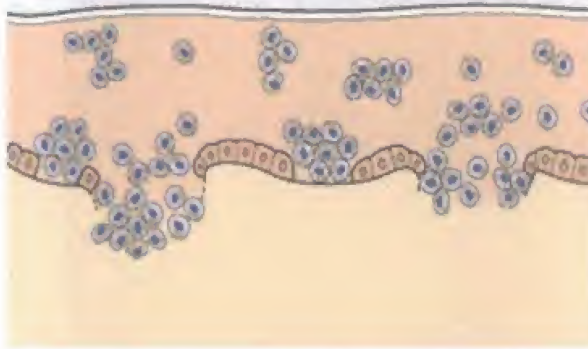
نماذج الورم الصباغي الخبيث (شكل ترسمي)



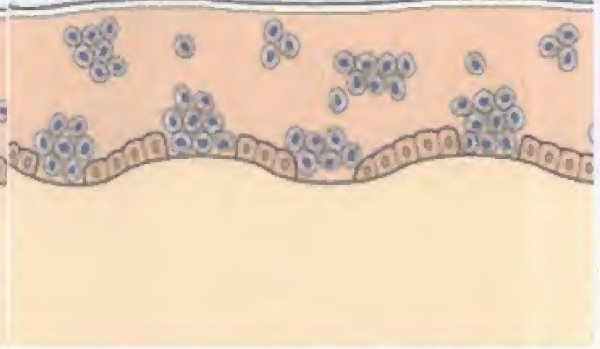
(الشكل: ١٧-١٤ ب)  
الوحمة الخبيثة

(الشكل: ١٧-١٤ أ)  
الجلد الطبيعي





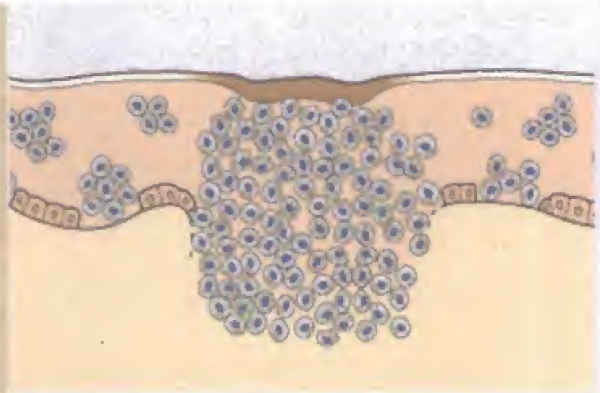
(الشكل: ١٧-١٤ ج)  
ورم صباغي رقيق غلازي



(الشكل: ١٧-١٤ ج)  
الورم الصباغي الخبيث الموضغ



(الشكل: ١٧-١٤ د)  
مظهر عياني للورم الصباغي الخبيث



(الشكل: ١٧-١٤ د)  
ورم صباغي خبيث عقيدتي نو نمر عامودي



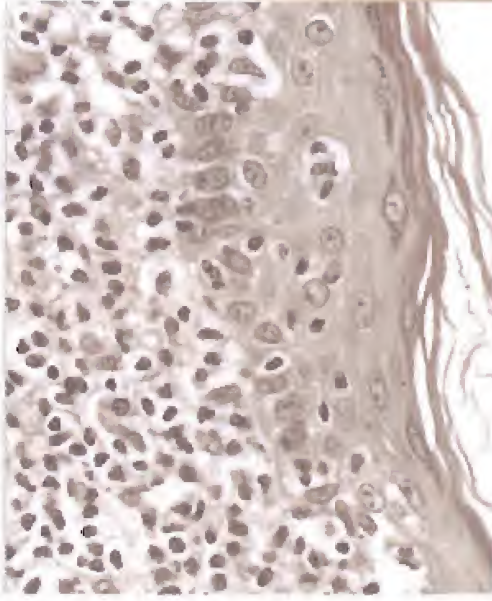
### ❖ الأورام الليضية العصبية:

- وهي أورام سليمة معقدة تنشأ على حساب خلايا شفان مع عناصر من الغمد العصبي، وهي قد تكون مفردة أو معقدة وهو الغالب وهو ما يدعى بداء فون- ركلنهاوزن الذي يتميز بأعداد هائلة من هذه الأورام في مختلف مناطق الجلد وحتى في الأعضاء الداخلية، وقد تحدث استئصاله خبيثة خاصة في الأورام الكبيرة للمرض.

(الشكل: ١٨-١٤)  
الأورام الليضية العصبية المتعددة في داء فون - ركلنهاوزن

### ❖ لمفومات الجلد:

- تتظاهر اللمفومات البائية في الجلد عادة كجزء من لمفوما جهازية معمة، وتتظاهر سريرياً كعقيدة أرجوانية مفردة أو متعددة.
- أما اللمفومات التائية فهي قد تبقى موضوعة في الجلد لسنوات قبل أن تلتئم وتسبق هذه اللمفومات بحالة تدعى الفطار الفطرائي **Mycosis Fungoides** والتي تتظاهر ككويحات حمراء مرتفعة قاسية.
- تبدي هذه اللمفومات نسيجياً مظاهر ارتشاح الأدمة العليا والبقرة بالخلايا اللمفاوية T الخبيثة، وعند بعض المرضى يحصل اعتلال عقد لمفاوية معمم مع ظهور هذه الخلايا الخبيثة في الدم المحيط، وهذه الحالة تعرف بمتلازمة سيزاري.



(الشكل: ١٤-١٩-ب)

لغزومات جلدية ثائية الخلايا، مظهر نسيجي  
لاحظ الخلايا الخبيثة T التي تفرز الأدمة



(الشكل: ١٤-١٩-أ)

لغزومات جلدية ثائية الخلايا، مظهر عياني  
لاحظ اللويحات الحمراء المميزة للأفة

### ❖ حالات هامة متفرقة من أمراض الجلد:

#### ★ التقراوات المثية Seborrheic keratosis:

- وهي آفات شائعة عند المتقدمين بالعمر، وهي متعددة عادة، وتبدو عيانياً كأفات متقرنة بنية مرتفعة عن سطح الجلد.
- تنجم هذه الآفات عن تكاثر الخلايا البشورية شبيهة بتلك الموجودة في الطبقة القاعدية وهي منتجة لكميات كبيرة من القرنين وهي عادة سليمة.



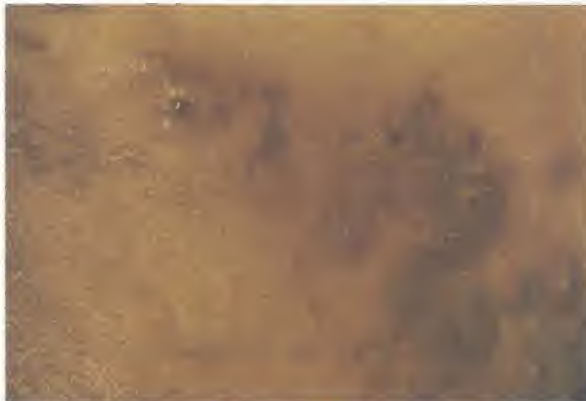
(الشكل: ١٤-٢٠) التقراوات المثية

#### ★ الشوكوم القرني kerato arcanthoma:

- حالة سليمة ولكنها غالباً ما تثير القلق بسبب سيرها السريري المشابه للسرطانات شائكة الخلايا ونموها السريع. حيث تبدو عيانياً كمقيدة كبيرة ذات حواف مرتفعة قاسية ومركز متقرن.
- وحتى نسيجياً يكون التشخيص التفريقي عن السرطانة شائكة الخلايا صعباً.
- معظم هذه الآفات تتراجع عفوياً خلال أشهر.

#### ★ العد الشائع Acne vulgaris:

- حالة شائعة عند المراهقين وهي شكل من التهاب الجريبات الشعرية المزمن مع تراكم القرنين في القناة الزهمية للأشعار.
- أيضاً تتداخل عوامل خمجية في الجريبات الشعرية حيث تتشكل عقيدات بيضاء صغيرة ذات محتوى من مفرزات الغدد الزهمية والقرنين والجراثيم مع رشاحة التهابية في الأدمة المحيطة.



(الشكل: ١٤-٢١) العد الشائع



## ❖ خزعة الجلد:

- يمكن تشخيص معظم آفات الجلد اعتماداً على المظهر السريري ولكن بعض الآفات ذات مظهر غير نموذجي مما يسبب ارتباكاً في التشخيص، في هذه الحالة يفيد الفحص النسيجي لخزعة الجلد في وضع التشخيص.
- هناك عدة تقنيات لأخذ خزعة من الجلد:
- ١ - الخزعة باستخدام **Crutty Biopsy**:  
 - حيث تفتت الآفة باستخدام **Crutty** وترسل الأجزاء للفحص النسيجي، وهذه الطريقة غير مفضلة في حال الحاجة لتشخيص نسيجي دقيق.
- ٢ - الخزعة باستخدام المشرط **Shave Biopsy**:  
 - حيث تتم حلاقة آفة جلدية مرتفعة بنصلة حادة وهذه الطريقة تشخيصية وعلاجية أيضاً في حالات الوحمات الصبغية السليمة (إلا في حال الشك بالخباثة) .
- ٣ - الخزعة الاقتلاعية **Punch biopsy**:  
 - وهي تقيد في تشخيص الآفات الالتهابية كالصداف والذآب القويضي.
- ٤ - الخزعة الاستئصالية **Excision biopsy**:  
 - وهي طريقة تستخدم للآفات الصنيرة وهي تشخيصية وعلاجية للأورام الخبيثة المفردة خاصة السرطانات قاعدية الخلايا وحرشفية الخلايا.
- لاحقاً يمكن استخدام تقنيات خاصة كالتألق المناعي والمجهر الإلكتروني لاستكمال التشخيص.





## ❖ مفهوم المرض الجهازى The Systemic Disease :

- العديد من الأمراض هي نوعية لعضو أو جهاز معين ولكن هناك عدد من الأمراض الهامة التي تسبب أذية في العديد من النسيج والأعضاء وتشمل عدداً من الأجهزة، وهي تسمى بالأمراض الجهازية.
- تقسم هذه الأمراض إلى ثلاثة أتماط رئيسية.
- ❖ اضطرابات ذات آلية مناعية أو التهابية (الذئبة الحمامية الجهازية - الداء الرثياني - التصلب المجموعي المترقى...).
- ❖ أمراض الخزن (النشواني - داء الصباغ الدموي - ويلسون).
- ❖ الاضطرابات الاستقلابية (السكري).
- هناك بعض الإرباك في هذا المفهوم فالعديد من الأمراض الانتانية التي تصيب أجهزة متعددة غير مصنفة هنا، كذلك الإصابات الغدية المتعددة الأجهزة.

## أولاً: الذئب الحمامي الجهازى SLE:

- مرض شائع يصنف أيضاً ضمن ما يسمى بأفات النسيج الضام، حيث ينتج الجسم المريض أضداداً ضد نسيجه الذاتية سبب هذا المرض مجهول ولكن يفترض أن المحرض لتشكل هذه الأضداد هو أدوية محسنة أو مواد كيميائية أو أخصاج فيروسية مجهولة.
- العديد من النسيج والأعضاء تصاب في سياق المرض ولكن أهم مواقع الإصابة هي الجلد، الغشاء الزليل للمفاصل، الكلى والدماغ.
- يعتمد تشخيص الذئب الحمامي على تضافر المظاهر السريرية والمخبرية (خاصة تحري الأضداد الذاتية الموجهة ضد DNA الخلايا).

- المعايير التشخيصية للذئب الحمامي حسب الجمعية الأمريكية للأمراض الرئوية هي:



(شكل: ١-١٥)  
تأثيرات المتعددة للذئب الحمامي الجسمي

- (١) طفح جلدي قريصي الشكل.
- (٢) اضطرابات عصبية.
- (٣) فرط الحساسية للضوء.
- (٤) طفح الفراشة.
- (٥) قرحات فموية.
- (٦) إصابة كلوية.
- (٧) دلائل على اضطراب مناعي.
- (٨) اضطرابات دموية.
- (٩) التهاب مصلية.
- (١٠) وجود أضداد النوى.
- (١١) التهاب المفاصل.



(الشكل: ١٥-٢-ب)

فرط الحساسية للضوء في الذئب

(الشكل: ١٥-٢-أ)

الإصابة الجلدية في الذئب (طفح قراشة)

#### \* الإصابة الجلدية في الذئب الحمامي:

- تشاهد الإصابة الجلدية في ٨٠٪ من المرضى وهي تأخذ أشكالاً متعددة:
- الذئب الحمامي القريصي. ■ طفح الفراشة. ■ فرط الحساسية للضياء.

#### \* إصابة الأغشية المخاطية الفموية:

- وهي شبيهة سريريا و نسيجياً بالحزاز البسيط الفموي، وهي تتميز نسيجياً بتخرب شديد في الطبقة القاعدية للجلد.

#### \* المظاهر العصبية:

- أشيع المظاهر العصبية في الذئب الحمامي هي الاضطرابات النفسية غير المفسرة، إضافة للعديد من الاضطرابات الدماغية العضوية (نزاع النخاعين البؤري، احتشاءات مجهرية، اختلاجات سرعية معممة)، أيضاً المعالجة بالستيروئيدات سبب هام للاضطرابات العصبية في هذا المرض.

#### \* المظاهر الدموية:

- العديد من الاضطرابات الدموية تشاهد في الذئب، كفقر الدم المناعي الذاتي، فقر دم، نقص تعداد الكريات البيض، نقص الصفائح.

#### \* المظاهر الهيكلية:

- يشاهد آلام مفصلية وأعراض التهاب مفاصل في ٩٠٪ من مرض الذئب وهي قد تسبق تشخيص الذئب بعدة سنوات.
- التهاب المفاصل المشاهد في الذئب يبدأ عادة في الأصابع والرسغ والركبة، ونسيجياً يشاهد ترسبات فيبرينية مع تبدلات في الغضروف المفصلي شبيهة بتلك المشاهدة في الداء الرثياني.
- الآلام العضلية هي مظهر آخر لإصابة العضلات حيث تبدي خزعة العضلات في هذه الحالة التهاب أوعية لمفاوي.

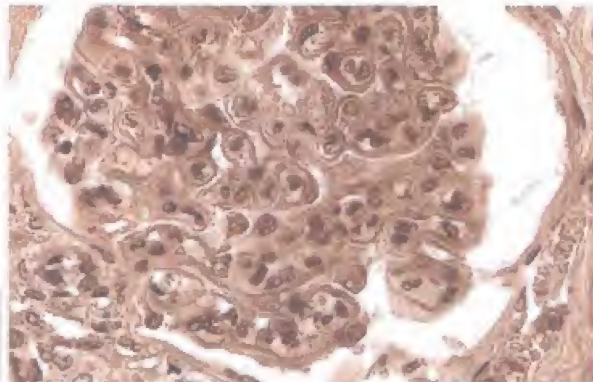
#### \* الإصابة الكلوية في الذئب:

- الإصابة الكلوية شائعة في الذئب وهي سبب هام للمراضة والوفيات وتختلف شدة الإصابة من اضطرابات تحت سريرية إلى إصابة كلوية شديدة تقود لقصور كلوي مزمن.

- أشيع المظاهر الكلوية هي إصابة الكبد بأشكال مختلفة من التهاب الكبد (بؤري قطعي - ميزانجيمي - مناعي تكاثري غشائي) حيث تحدث أذية الكبد يترسب معقدات مناعية في الكبد، حيث تظهر هذه المعقدات بالومضان المناعي مؤلفة من IgG- IgA- IgM- C3 - C1q

(الشكل: ١٥-٣)

اعتلال كلية في ذئب





### ★ الاختبارات المناعية في الذأب:

- العديد من الأضداد الموجهة ضد النوى التي يمكن تحريها في المرض المصاب بالذأب، ومنها أضداد النوى ANA وهي ليست نوعية للمرض، والـ AntiDNAds والـ AntissDNA وهي موجهة ضد DNA الخلايا، والـ Histon AntiDNA وهي تشاهد في الذأب المحدث دوائياً.

### ثانياً: التصلب المجموعي المتروقي Progressive Systemic Sclerosis:

- هذا المرض يصنف ضمن ما يسمى بأدواء النسيج الضام وهو يصيب العديد من الأجهزة و الأعضاء، وهو أثر شيوعاً بثلاث مرات عند النساء خاصة في منتصف العمر.
- إن الاضطراب الرئيسي في هذا المرض هو تشكل كمية زائدة من النسيج الليفي في النسيج خاصة الكولاجين مما يؤدي لقساوة في النسيج المصابة مع تخرب الخلايا المتخصصة في الجلد.
- من المميزات الأخرى للمرض تسمك جدر الأوعية والتكيف حول جدر الأوعية الذي يقود لتبدلات إقفارية في النسيج المصابة.
- إن الجلد هو العضو الرئيسي المصاب ولكن الإصابة تشمل أيضاً السبيل الهضمي والرئة والكلية والقلب.



(الشكل: ١٥-٤)

المظاهر المتعددة الأجهزة لتصلب الجلد البهاري

### ★ الإصابة الهضمية:

- تتظاهر الإصابة الهضمية للمرض بإصابة المري خاصة، حيث يحدث تليف كولاجيني في جدار المري، مما يسبب تخرّباً للعضلات الملس التي تستبدل بنسج كولاجيني ليفي، كذلك تتأذى الأعصاب والأوعية في جدار المري وبالتالي يصبح جدار المري متمسكاً وغير قادر على التقلص المتوافق وبالتالي يتطور التهاب المري العكسي مع تقرحات وتضيقات ليفية.

### ★ الإصابة الكلوية:

- تتجلى بأذية الأوعية الدقيقة والكبيرة الكلوية. حيث يكون منظر الشرنديات الواردة شبيهاً بتلك المشاهدة في فرط التوتر الشرياني الخبيث حيث يحصل تكاثر للبطانة وانسداد شبه تام للعبة الشرنديات مع تنخر ليفيني لأجزاء من الكلية الكلوية.

### ★ الإصابة الجلدية:

- وهي ناتجة عن تسمك الأدمة بسبب استبدال النسيج الليفي لعناصر الأدمة الطبيعية حيث يؤدي ذلك إلى قساوة الجلد وضمور البشرة السطحية.
- هذه الإصابة تشمل عادة الأصابع والوجه.
- حيث تصبح الأصابع قاسية شمعية، كذلك قد تشاهد في الأصابع ظاهرة رينو كذلك قد يشاهد تكلس النسيج الرخوة خاصة حول مفاصل الأصابع. كذلك يحصل تخرب ملحقات الجلد (الأشعار- الغدد العرقية).



(الشكل: ١٥-٥)

إصابة الأصابع في تصلب الجلد

### \* الإصابة الرئوية:

- تتميز بتليف مترق للخلال الرئوية مع مظهر شبيه بالمظهر المشاهد في التهاب الرئة الخلالي، يحصل تخرب في القصبات التنفسية والأقنية السنخية وجدر الأسناخ لتصبح الرئة مؤلفة من شبكة ليفية تحوي مسافات كيسية واسعة وهي ما تدعى برئة قرص العسل (Honey comb lung).



(الشكل: ٦-١٥)  
رئة قرص عسل

### ثالثاً: الداء الرثياني:

- وهو أحد أمراض النسيج الضام التي تصيب عدة أجهزة وتكون المفاصل هي العضو أكثر إصابة يصيب الداء الرثياني الجلد والرئة والأوعية الدموية والعينين والجهاز المكون للدم والجهاز الشبكي البطاني.
- لقد وصفت التبدلات النسيجية للداء الرثياني سابقاً وكذلك التظاهرات المفصليّة.

### \* إصابة الجلد:

- تتظاهر إصابة الجلد في الداء الرثياني بشكل العقيدات الرثوانية أو التهاب الأوعية.
- العقيدات الرثوانية: هي عقيدات تحت الجلد قاسية تتألف من مناطق واسعة من الكولاجين المتنكس محاطة بخلايا عرطلة وارتكاس حبيبيومي.
- أما التهاب الأوعية في الداء الرثياني فيأخذ أحد شكلين، حاد تتوسطه الخلايا المعتدلة ويتظاهر على شكل فرغريات، أو مزمن تتوسطه اللمفاويات ويتظاهر بطفح حمامي بقعي.

### \* الإصابة العينية:

- وهي تتظاهر إما بمتلازمة العين الجافة أو تنكس الصلبة، حيث تصاب الغدد الدمعية والمخاطية بالالتهاب اللمفاوي وبالتالي تخرب هذه الخلايا وغياب إفراز الدمع.
- كذلك يؤدي التنكس الكولاجيني الشبيه بذلك الموجود في العقد الرثيانية إلى التهاب بالصلبة.



(الشكل: ٧-١٥)  
→ المظاهر المتعددة الأجهزة للداء الرثياني



(الشكل: ٨-١٥)  
← تطور نسيجي للعقيدات الرثوانية



### \* الإصابة الرئوية:

- وهي عادة ما تتظاهر على شكل التهاب رئو خلالي مع التهاب أسناخ مليف مما يؤدي إلى تليف رئوي خلالي شبيه بالمشاهد في تصلب الجلد الجهازى.

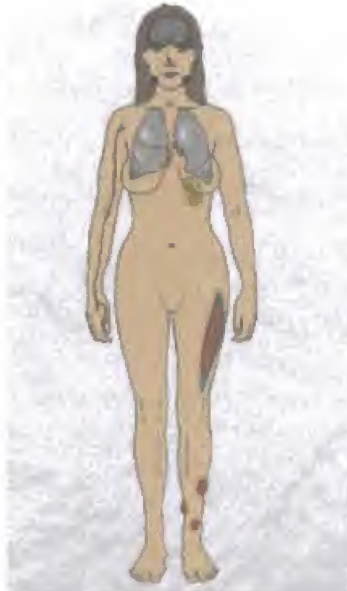
### \* الإصابة الدموية:

- فقر الدم يظهر شائع في الداء الرئوي وهو عادة عادي الكريات ناقص الصباغ وهو مميز للأمراض المزمنة.
- كذلك قد تشاهد ضخامة عقد لمفاوية كنتيجة لفرط التصنع الجريبى، أما ضخامة الطحال فهي نادراً ما تكون شديدة عدا متلازمة فلتى (ضخامة طحال - فقر دم - نقص كريات بيض - ضخامة عقد لمفاوية).
- التشخيص المخبري للداء الرئوي: يعتمد تشخيص الداء الرئوي على إظهار وجود أجسام ضدية تعرف بالعامل الرئوي، هذه العوامل تتفاعل مع مواقع مستضدية على الشذفة FC من الغلوبولين المناعى IgG
- أشيع أنماط العامل الرئوي هو جزيء مؤلف من IgM بإمكانه تشكيل معقدات مناعية مع IgG الجوال في المصل.
- يترافق المستوى المصلي العالي للعامل الرئوي مع إصابة شديدة مترقية.
- هناك طريقتان لإظهار وجود العامل الرئوي في المصل:

- ١- اختبار روز - والتر: يعتمد على قدرة العامل الرئوي على رص الكريات الحمر للخروف المغطاة بالأجسام الغدية
- ٢- اختبار تراس اللانكس: حيث يرتص العامل الرئوي مع جزيئات اللانكس المغطاة ب IgG الإنسانى.

### رابعاً: الغرناوية:

- وهو مرض حبيبي مزمن بألية مجهولة. حيث ترتشح النسيج بحبيبيومات غير متجينة.
- الأعضاء المصابة عادة هي الجهاز الشبكي البطاني، الرئة، الجلد، العينان، الدماغ، ولكن الفحص المجهرى لأعضاء أخرى يظهر إصابة لأعرضية (القلب - العضلات - الغدة الدرقية - السبيل الهضمي).
- الإمراضية لا تزال مجهولة في المرض رغم وجود العديد من الاضطرابات المناعية في المرض ولكن هذه الاضطرابات هي نتيجة للمرض وليست سبب له.



(الشكل: ١٥-٩)

المظاهر متعددة الأجهزة للساكروئيد

### \* إصابة العقد اللمفاوية:

- تتظاهر بضخامة عقد لمفاوية خاصة في سرّة الرئة وهي عادةً ثنائية الجانب، أما العقد الأخرى كالابطنية و السرية فهي أقل شيوعاً.
- إصابة الطحال شائعة نسيجياً ولكن نادراً ما يشاهد ضخامة طحالية، إلا في حالات وجود مظاهر دموية كنقص عناصر الدم الشامل.

### \* الإصابة الرئوية:

- وهي إصابة شائعة وهامة حيث يشاهد ارتشاحات رئوية معممة تسبب إصابة رئوية حاصرة مع نقص تبادل الغازات،



(الشكل: ١٥-١٠)

صورة صدر لشخص مصاب بالغرناوية لاحظ ضخامة العقد السرية والارتشاحات الشبكية في الساحتين الرئويتين

حيث ترتشح الرئة بالحبيبيومات الغرناوية التي ما تلبث أن تتليف.

### ★ الإصابة الجلدية:

- وهي شائعة وتأخذ أحد شكلين:
- ١- الحمامى العقدية وهي كتل تحت الجلد قاسية حمامية وهي عبارة عن آفة التهابية للنسيج الشحمي تحت الجلد مع التهاب في الأوردة الكبيرة
- ٢- أشكال أخرى للحبيبومات الساركويدية: حطاطات - عقيدات - لويحات...

### ★ الإصابة العينية:

- وأشيع أشكالها هو التهاب العنبية.

### ★ الإصابة العصبية:

- تحدث الإصابة العصبية في أقل من ١٠٪ من المرضى خاصة في المرضى الذين لديهم رشاحات رئوية وإصابة عينية، وتأخذ هذه الإصابة أشكالاً سريرية عديدة:
- ١- التهاب سحايا مزمن مع اضطرابات السائل الدماغي الشوكي وحبيبومات غير متجبهة في السحايا.
- ٢- إصابة الأعصاب القحفية بسبب التهاب السحايا في قاعدة الدماغ.
- ٣- آفات شاذة للخير في نصفي الكرة المخية والنخامة.
- ٤- التهاب العصب المفرد بسبب إصابة الأعصاب المحيطة.

### خامساً: الداء السكري:

- وهو مرض متعدد الأجهزة ناجم عن اضطراب استقلاب مائيات الفحم والدهم والبروتين بسبب عوز هرمون الأنسولين.
- يمكن تمييز نوعين من الداء السكري البدئي:
- النمط الأول (المعتمد على الأنسولين IDDM).
- النمط الثاني (غير المعتمد على الأنسولين NIDDM).

#### ♦ النمط الأول للداء السكري:

- وهو يعتبر أحد أمراض المناعة الذاتية، حيث يوجد لدى المصابين أضراراً موجهة ضد الخلايا البنكرياسية المفرزة للأنسولين (أضرار خلايا الجزر)، حيث يلاحظ نسيجياً ارتشاح لمفاوي مع تخرب الخلايا المفرزة للأنسولين في جزر لانغرهانس.

#### ♦ النمط الثاني للداء السكري:

- وهو ناجم عن انخفاض نسبي (وليس انعدام) في مستوى الأنسولين مترافقاً مع مقاومة لتأثيراته في النسيج، هذه المقاومة ناتجة عن عيب في وظيفة المستقبلات الخاصة بالأنسولين على سطح الخلايا، وبالتالي يؤدي ذلك إلى عدم دخول الجلوكوز إلى هذه الخلايا.
- هناك بروتين يدعى بالأميلين وهو يفرز من الخلايا المنتجة للأنسولين، وهو يتراكم في النمط الثاني للسكري حول خلايا الجزر البنكرياسية على شكل مادة عديمة الشكل شبيهة بالمادة النشوانية.

#### تشخيص الداء السكري:

- يعتمد تشخيص الداء السكري على فرط جلوكوز الدم ( $> 7.8$  ممول/ل على الريق) أو ( $> 11.1$  ممول/ل في عينة دم عشوائية).

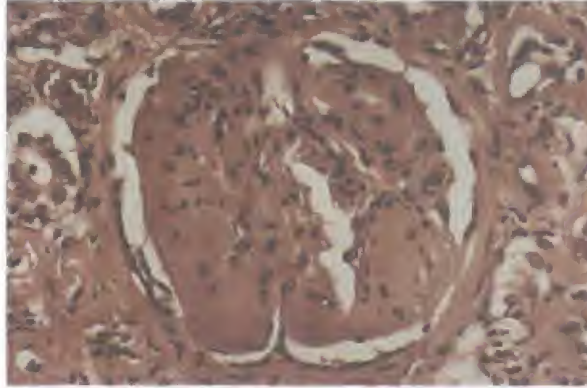


## المظاهر الجهازية المتعددة للداء السكري:

### المظاهر الوعائية:

- يعتبر مرضى السكري أكثر تأهباً للتصلب العصيدي من غير السكريين المماثلين لهم بالجنس والعمر، والعقارب السريرية لذلك شاهد في:
- القلب: حيث يشاهد التصلب العصيدي للشرايين الإكليلية والداء القلبي الاقفاي
- الدماغ: حيث يشاهد التصلب العصيدي للسباتي الباطن والشرايين الفقرية القاعدية ويؤهب للإحتشاء الدماغي.
- الساقان والقدمان: حيث تتشكل القرخات السكرية.

### إصابة الكلية:



(الشكل: ١٥-١١)  
تصلب الكبد في الداء السكري

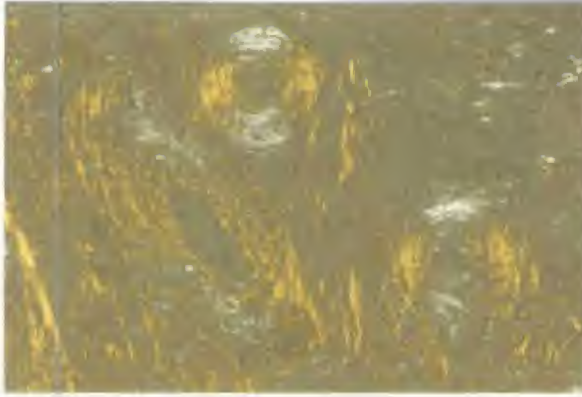
- تعتبر إصابة الشرايين الدقيقة أحد المظاهر المميزة للسكري وهي مسؤولة عن عديد من الاختلالات المرضية، حيث تبدي الشرنجات الصغيرة والشعيرات مظهراً مميزاً للجدر المتسكة بسبب توسع الغشاء القاعدي (التصلب الشرياني الهيايني)، وفي الكلية يحدث تسمك للأوعية الشعرية للكبد الكلوية مع ازدياد نفوذية جدر الأوعية مما يسبب تسرب بروتينات المصورة إلى الرشاحة الكلية وحدوث البيلة البروتينية والاستحالة الزجاجية للكبد وتطور القصور الكلوي المزمن.

### الإصابة العينية:

- إن اعتلال الشبكية المشاهدة في الداء السكري هو غالباً نتيجة لإصابة الأوعية الدقيقة المغذية للشبكية حيث تتشكل نتحات قاسية، نزوف، أمهات دم مجهرية.
- أما اعتلال الشبكية التكاثري المنمي فهو ناتج عن تشكل أوعية دقيقة جديدة في الشبكية
- يشاهد أيضاً الساد و الزرق ينسب أعلى عند السكريين.

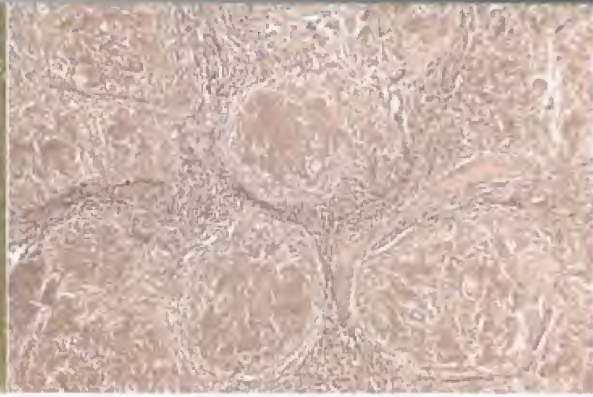
## سادساً: الداء النشواني:

- الداء النشواني هو حالة ترسب في النسيج مادة بروتينية شاذة خارج خلوية تعرف بالمادة النشوانية.
- تشتق المادة النشوانية من عدة طلائع ببتيدية تتوضع ضمن شبكة من ليفيات قاسية مستقيمة تعيش ١٠-١٥ نانو متراً، وبالتالي فإن هذا التوضع الفيزيائي للبيتيدات هو الذي يعطي هذه المادة صفاتها المميزة وليس تسلسل الببتيدات كما هو الحال في البروتينات الأخرى.
- تبدو المادة النشوانية مجهرياً كمادة زهرية قاتمة زجاجية وهي أيضاً تأخذ ملونات خاصة أخرى كأحمر الكونفو مثلاً.
- على الرغم أن سبب تشكل المادة النشوانية لا يزال مجهولاً فإن هناك ارتباطاً وثيقاً بين بعض الأمراض وترسب المادة النشوانية، حيث يحدث تراكم لطلائع المادة النشوانية على شكل بيتيدات مما يلبث أن تقلب إلى بروتين نشواني.
- وبشكل عام تشتق المادة النشوانية من سبيلين أساسيين:
- ١- إنتاج كميات كبيرة من بيتيد معين؛ كما هو الحال في النقيوم المتعدد: (السلاسل الخفيفة للغلوبولين المناعي).
- ٢- إنتاج كميات طبيعية من بيتيدات ذات تسلسل شاذ للحموض الأمينية.



(الشكل: ١٥-١٢ ب)

مظهر نسيجي للمادة النشوانية  
المادة النشوانية بعد تلوينها بأحمر الكونغو



(الشكل: ١٥-١٢ أ)

مظهر نسيجي للمادة النشوانية  
المادة النشوانية تبدو كمادة متجانسة ذات لون زهري فاتح (العينة مأخوذة من الطحال)

- يصيب الداء النشواني العديد من النسج في الجسم خاصة جدر الأوعية الدموية والأغشية القاعدية، ويؤدي التراكم المستمر للمادة النشوانية إلى تضرر وظائف الخلايا وذلك بفعل منع عمليات الانتشار الطبيعي عبر النسج خارج الخلية أو بفعل الضغط الفيزيائي على الخلايا الفعالة.
- في بعض الحالات يصيب الداء النشواني عضواً معيناً في الجسم (النشواني الموضعي)، وفي حالات أخرى يصيب عدة أعضاء بشكل متزامن (الشكل الجهازي للداء النشواني).

#### جدول تصنيف الداء النشواني

الطليعة البروتينية	المرض	
Transthyretin	الاعتلال العصبي المائل	النشواني الجهازي
السلاسل الخفيفة للغلوبولينات المناعية	أورام الخلايا المصورة	
البروتين النشواني A	الالتهاب المزمن	
البروتين النشواني A	الحمى المائلة للبحر المتوسط	
B2 - ميكروغلوبولين	المرافق للتحال الدموي	النشواني الموضعي
Transtherthin	الداء النشواني الشيخي في القلب	
كالسيتونين	السرطان اللبي	
أميلين	الداء النشواني لخلايا الجزر	
بروتين B (بروتين A4)	داء الزهايمر	
بروتين B (بروتين A4)	اعتلال الأوعية الدماغية	

- لقد سمح تحديد تسلسل الحموض الأمينية في المادة النشوانية بتصنيف الداء النشواني على أرضية بيوكيميائية، أشيع الأمثلة هو ترسب المادة النشوانية في الجهاز العصبي المركزي في كل من داء الزهايمر وعند المتقدمين بالسن حيث تشتق المادة من بروتين عصبي يدعى بالبروتين الطليعي لألزهايمر (APPP).
- كذلك هناك المادة النشوانية المرافقة لأورام الخلايا المصورة وهي تتألف من السلاسل الخفيفة للغلوبولينات المناعية.
- الداء النشواني يشاهد أيضاً في حالات الالتهاب المزمن وهو ناتج عن ترسب أحد بروتينات الطور الحاد (البروتين النشواني A) في النسج المختلفة، وهو ما يشاهد في حالات التدرن والتهاب المفاصل الرثياني والتوسع القصبي.
- أيضاً أورام الغدد الصماوية المفرزة للبيبتيديات قد تشكل المادة النشوانية كما هي الحال في السرطان اللبي للدرق المفرز للكالسيتونين.
- أما في الداء السكري فيحدث فرط إفراز للأميلين من الخلايا b في البنكرياس وهو ما يترسب كمادة نشوانية في هذه الخلايا.
- هناك أيضاً أشكال عائلية للداء النشوانية ناجمة عن اضطرابات شكلية في البروتينات الطبيعية



### \* المظاهر السريرية للداء النشواني:

- ناتجة عن ترسب المادة النشوانية في الأعضاء الهامة:

- الكلية:

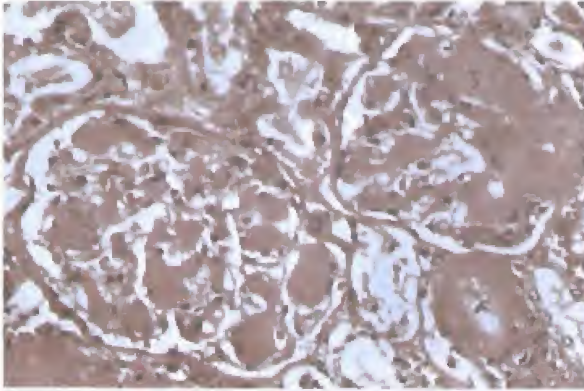
- وهي أكثر الأعضاء إصابة وعادة ما تبدو كبيلة بروتينية أو على شكل تناذر التهاب كبيبات الكلية.

- الكبد:

- حيث تترسب المادة النشوانية في المسافات بين الخلايا المحيطة بالجيوب وتظهر سريرياً بضخامة كبدية وقصور كبدي.

- القلب:

- وهي تشاهد في إطار ما يسمى بالداء النشواني الشيخي في القلب وهو ناتج عن تراكم بروتين يدعى بالترانثيرتين مما يسبب اعتلال في العضلة القلبية



(الشكل: ١٥-١٢)

### \* تشخيص الداء النشواني:

- وهو يؤكد بالخزعة النسيجية من الأعضاء المصابة والمكان الأفضل هو مخاطية المستقيم حيث يشاهد المادة النشوانية في الأوعية تحت المخاطية في ٧٠٪ من الحالات.

أيضاً قد يشاهد المادة النشوانية في الكبد والكلية والنسج الأخرى حيث يستخدم مادة نشوانية موسومة حيث تحقن ويتم تصوير المرض وتوجه نحو أي ترسبات نشوانية موضوعة لدى المريض.

## المصطلحات

### A

Abnormality	شذوذ
abruption	انفصال
abscess	خُراج ؛ خُراجة
acanthocytosis	وُجُودُ الكُرَيَاتِ الشَّائِكَةِ فِي الدَّم
ACE (angiotensin I converting enzyme)	مختصر الإنزيمُ المُحوِّلُ لِلأنجيوتنسين
acentric	لامرَكزي
achalasia	تَعَدُّرُ الازْتِحَاء
acid-base equilibrium	التَّوَازُنُ الحَمَضيُّ القاعديُّ
acidemia	احمِضاضُ الدَّم
acinar carcinoma	سَرطَانَةُ عُنْبِيَّة
acne vulgaris	عُدَّةٌ شائعَةٌ ؛ حَبُّ الشَّبَاب
acquired syphilis	الرُّهْرِيُّ المُكْتَسَب
acrodermatitis	الْتِهَابُ جِلْدِ الأَطْرَاف
acromegaly	عَرَطَلَةٌ ؛ ضَخَامَةُ النِّهَائِيَّات
Actinomyces	الشُّعْبِيَّة (جِنْسٌ مِنَ الجراثيم)
adenocarcinoma	سَرطَانَةُ عُذِيَّة
adenoma	وَزْمٌ عُذِيٌّ؛ عُذُومٌ
adenomatosis	وَرَامٌ عُذِيٌّ
adenomatous polyp	سَلِيلَةٌ وَرَمِيَّةٌ عُذِيَّة
adenomyosis	عُضَالٌ عُذِيٌّ
adhesion	الْتِصَاقٌ
adipose	شَحْمِيٌّ
adrenal	الكُظُر [ت: الكُظُرَان؛ ج: أَكْظَار]
adrenal cortex	قِشْرَةُ الكُظُر
adrenocorticohyperplasia	فَرْطُ تَنَسُّجِ قِشْرِ الكُظُر



adrenoleukodystrophy	حَتْلُ الكُظَرِ وَيَبْضَاءُ الدِّمَاغِ
agammaglobulinemia	فَقْدُ غَامْغُلُوبُولِينَ الدَّمِ
aganglionosis	اِنْعِدَامُ الخَلَايا العُقْدِيَّةِ
agenesis	عَدَمُ التَّخَلُّقِ؛ لَا تَكُونُ
aggregation	تَكَدُّسٌ
agranulocytosis	نَدْرَةُ المُحَبَّباتِ
AIDS (acquired immunodeficiency syndrome)	مُخْتَصِرُ الإيدز ( مُتَلَازِمَةُ القُوَّةِ المَنَاعِي المُكْتَسَبِ )
akaryocyte	خَلِيَّةٌ عَرِيْمَةُ النُّوَاةِ
akinesia	نَعْدَرُ الحَرَكَةِ
alcoholic cirrhosis	تَشَمُّعٌ كُحُولِيٌّ
alimentary tract	السَّبِيلُ الهَضْمِيّ
allergic alveolitis	الْبَهَابُ الأَسْتَاخِ الرُّثْوِيَّةِ الأَرَجِيّ
allergen	مُسْتَأْرَجٌ
alveolar carcinoma	سَرَطَانَةُ سِنْجِيَّةِ
alveolar ectasia	تَوْسُّعٌ سِنْجِيّ
alveolar emphysema	نُفَاحٌ سِنْجِيّ
Alzheimer's disease (presenile dementia)	داءُ آلزهايمِر ( الحَرْفُ الكَهْلِيّ )
ambiguous	مُتَلَبِّسٌ
amebic abscess	خُرَاجٌ أَمِيبِيّ
amyloid	نَشَوَانِيّ
anaphylactic	تَأَفِّيّ
anaplasia	كَشَمٌ (فَقْدُ التَّمَايُزِ الخَلَوِيّ)
aneurysm	أُمُّ الدَّمِ [ج: أُمّهاتُ الدَّمِ]
angiocavernous	وَعَائِيّ كَهْفِيّ
angiofibroma	وَرَمٌ لِيْفِيّ وَعَائِيّ لِيْمُومٌ وَعَائِيّ
angiolipoleiomyoma	وَرَمٌ غَضَلِيّ أَمْلَسٌ وَعَائِيّ شَعْمِيّ
angiosarcoma	سَارَكُومَةٌ وَعَائِيَّةٌ: غَرَنٌ وَعَائِيّ
antigen	مُسْتَضِدٌّ [ج: مُسْتَضِدَّاتُ]
aortic dissection (dissecting aneurysm)	تَسَلُّخُ الأَبْهَرِ (أُمُّ الدَّمِ المُسَلَّخَةُ)
aplastic anemia	فَقْرُ الدَّمِ اللَّاتَسَجِيّ
apoptosis	اِسْتِمَاتَةٌ

arterial sclerosis	تصلب شرياني
arteritis nodosa	التهاب الشرايين العقيد
arthritis	التهاب المفاصل
ascariasis	داء الصقر
aseptic necrosis	نخر عقيم
Aspergillus	الرشاشية (جنس من الفطريات الناقصة)
astrocytoma	ورم نجمي
atresia	زثق (غياب خلقي لفوهة تشريحية)
atrophy	ضمور (نقص حجم العضو أو الخلية)
autoantibody	ضد ذاتي
autoimmune disease	داء المناعة الذاتية
axonal neuropathy	اعتلال عصبي محواري
azotemia	أزوتيمية

B

Bacillus dysenteriae (Shigella dysenteriae)	العصية الزحارية ( الشيفيلة الزحارية )
bacteremia	تجرثم الدم
bacterial toxins	ذيفانات جرثومية
bacteriophage	عائية (ج:عائيات) (فيروس حال للجراثيم)
band forms	أشكال ماطوزة (للكريات البيض غير الناضجة)
basal cell carcinoma	سرطانة الخلايا القاعدية
benign	حميد
berry aneurysm	أم الدم التوتية الشكل
biliary calculi	حصيات صفراوية
biopsy	خزعة
blast cell	خلية أرومية
bone marrow	نقي العظم
bronchiectasis	توسع القصبات
bronchitis	التهاب القصبات
bronchogenic carcinoma	سرطانة قصبية المنشأ



C

canalization	اشتقاق
cancellous bone	عظم اسفنجي
cancer in situ	سرطان لا بد
cancerogenic	مسرطن
Candida albicans	المُتَبَيِّضَةُ البيضاء
capillary nevus (capillary hemangioma)	وَحْمَةٌ شُعْبَرِيَّة ( وَرَمٌ وعائي دُمُويّ شُعْبَرِيّ )
carcinoid syndrome	المُتَلَازِمَةُ السَّرَطَانِيَّة
carcinoma	سَرَطَانَة
cardiomyoliposis	تَنَكُّسُ القَلْبِ الشَّحَوِيّ
cardiomyopathy	اِعْتِلَالُ عَضَلَةِ القَلْبِ
caseous necrosis	نَحْرٌ جُبِيّ
catabolic	تَنَوِيضِيّ
cataract	ساد
cavernous hemangioma	وَرَمٌ وعائي كهفي
cell cycle	دَوْرَةُ خَلَوِيَّة
cell inclusion	مُسْتَمَلٌّ خَلَوِيّ
centrilobular emphysema	نُفَاحٌ قُصْبِيّ مَرْكَزِيّ
centromere	القُسَيْمُ المَرْكَزِيّ
cerebellar degeneration	تَنَكُّسٌ مُخَبَّجِيّ
cerebral infarction	اِحْتِشَاءُ الدِّمَاغِ
cerebral stroke	سَكْتَةٌ مُخِيَّة ( سَكْتَة )
cerebromeningitis	الْتِهَابُ الدِّمَاغِ و السَّحَابَا
cervical smear	لُطَاخَةٌ عُنُقِي الرِّجَمِ
cervicitis	الْتِهَابُ عُنُقِي الرِّجَمِ
chalazion	بَرْدَة ( كَيْسٌ فِي الجَفْنِ )
Chagas' disease	داء شاغاس
chemical attraction	تَجَادُبٌ كِيْمِيَاوِيّ
chemical pathology	الباثولوجيا الكيمائية
chemiotaxis	اِنْتِجَابٌ كِيْمِيَاوِيّ
Chlamydia psittaci	المُتَدَثِّرَةُ البَيْضَاءِيَّة
cholangiocarcinoma	سَرَطَانَةُ الاَقْتِيَّةِ الطُّفْرَاوِيَّة

cholecystitis	التهاب المرارة
cholelithiasis	تَحَصُّ صَفْرَاوِيّ (تَحَصُّي صَفْرَاوِيّ)
cholesterinosis	الداء الكوليستيرولي
chondroblastoma	وَرَمُ أَرْوَمِيّ غُضْرَوِيّ
chondrodysplasia	خَلَلُ النُّسْجِ الغُضْرَوِيّ
chondrofibrosarcoma	ساركومة ليفيّة غُضْرَوِيّة
chorea syndrome	مُتَلَاَزِمَةُ الرُّقْصِ
choriocarcinoma	سَرطَانَةُ مَشِيمائيّة
chorioepithelioma	وَرَمٌ ظَهَارِيّ مَشِيمائيّ
chorioidoretinitis	التهاب المشيميّة و الشبكيّة
choroid plexus	الصَّفِيرَةُ المَشِيمويّة
chromatid break	فَصْمُ الشُّقِّ الصَّبْغِيّ
chromatin dust	غُبَارُ الكُروماتين
chromatinolysis	انحلال الكروماتين
chromophilic granules (Nissl's bodies)	حُبَبَاتٌ أَيْفَةُ للصبّاغ (أجسام نيسل)
chromophobe	كارِه اللون
chromosome	صبغيّ [ج: صبغيات]
chromosome aberration	زَيْغٌ صبْغِيّ
chromosome breaks	تَكَسُّراتُ الصَّبْغِيّ
chromosome duplication	تَضَاعُفُ الصَّبْغِيّ
chronic	مُزْمِن
ciliary body	الجِسْمُ الهَدَبِيّ
circulatory	دَوْرَانِيّ
cirrhosis	تَشْمُع: تَلَيّف
clear cells	خَلَايَا صَافِيّة
cleavage	تَشَطُّر
clinical pathology	الباثولوجيا السّريريّة
clonal	نَسِيلِيّ
Clostridium difficile	المِطَنِيّةُ العَسِيْرَة
cloudy swelling	تَوَرُّمٌ غَيَمِيّ
coagulase	المُخَثِّرَة



Coccidioides	الكُروانيَّة (جنس من الفطريات)
code	راموز
colloid	مُزواني
colonization	استعمار
congenital	خَلقي
congestive	اختفاني
Congo red	حُمْرَةُ الكُونُور
conjunctival cyst	كيسة مُلتحِجِيَّة
connective tissue	نسيج ضام
corneal dystrophy	خلل القرنية
crescentic	هلالِي
Creutzfeldt-Jakob syndrome	مُتلازِمَةُ كرويتسفيلد-ياكوب (اعتلال الدماغ الإسفنجي)
crypt-	سابقة بمعنى الخبيء: المُخْتَبِئ
cryptococcosis	داء المُستَخْفِيَّات
cyan-	سابقة بمعنى الأزرق
cylindric cell	خَلِيَّةٌ أُسْطَوَانِيَّة
cystadenocarcinoma	سرطانة غُدِّيَّة كيسيَّة
cystic fibrosis	تَلَكُّفٌ كيسي
cytobiology	الخلويَّات البيولوجيَّة: السيتولوجيا البيولوجيَّة
cytochemistry	الكيمياء الخلويَّة
cytology	السيتولوجيا
cytomegalovirus	الفيروس المُضَخَّم للخلايا
cytopathogenesis	إمراض الخلايا
cytopathology	الباثولوجيا الخلويَّة
cytoplasm	الهَيُولَى
cytotoxic	سام للخلايا

D

damage	ضَرَر [ج: أضرار]
debris	حُطام
defense mechanism	آليَّة دُفاعيَّة

degeneration	تَنَكُّس
demyelination	إزالة الميالين
dendriform	مُتَعَصِّن
dermatitis	التهاب الجلد
desquamation	تَوَشُّف
diabetes mellitus	السُّكَّرِي
diabetic neuropathy	احتلال عصبي سكري
differentiation	تَمَازُج (للتسج وللخلايا)
diffuse	مُتَشَّير
dimorphic	ثَنَائِي الشَّكْل
diphtheria	خُنَاق
dispersion	مُبْتَثَّر
dissecting aneurysm	أُمُّ الدَّمِ المُتَشَخِّعَة
disseminated	مُتَشَّير
dissociation	تَفَازُق
diverticulitis	التهاب الرُّنَج
ductal papilloma (intraductal papilloma)	الوَرَمُ الحَلِيبِيُّ دَاخِلَ القَنَوَات
dura	الجافية
dysplasia	خَلَلُ التَّنَسُّجِ: ائْدَن

E

eccentric	مُبْتَغِدٌ عَنِ المَرْكَز
ectasia	تَوْشُّع
ectopia	انْتِهَاز
eczema	إِكْزِيَمَة
elastic fibers	أَلْيَافٌ مَرِنَة
ELISA (Enzyme-linked immunosorbent assay)	مَخْتَصِرُ مَقَاسَةِ المُمَثِّلِ المُنَاجِي المَرْتَبِطِ بِالْإِنْزِيمِ
embolic	صَبْغِي
embryonal carcinoma	سَرَطَانَة مُضَفِيَّة
encephalomyelopathy	اِحْتِلَالٌ دِمَاجِيٌّ نُخَاعِي
encoding	تَرْمِيز : تَشْفِير



endocarditis	التهاب الشغاف
endocrine system	الجهاز الصفاوي
endogenous	داخلي المنشأ
endometriosis	انتباذ بطاني رحمي
endothelial	بطاني
endotoxin	ذيفان داخلي
Entamoeba histolytica	المتحولة الحالة للسج
enteric fever	الحُمى المعوية
eosinophilia	كثرة اليوزينيات
ependymoma	وَرَمٌ بطاني عصبي
epidermidolysis	انحلال البشرة
epidermoid	وَرَمٌ بشرواني
epididymitis	التهاب البربخ
epithelial	ظهاري
epithelioma	وَرَمٌ ظهاري
erosive gastritis	التهاب المعدة التآكلي
erythroblastosis	كثرة أروقات الحمر
erythrocytosis	كثرة الكريات الحمر
Escherichia coli	الإشريكية القولونية
esophageal atresia	رَتْق المريء
etiology	السبب
Ewing's sarcoma	ساركومة يوينغ (في العظام)
exogenous	خارجي المنشأ
extracellular	خارج الخلية
exudate	نَحْصَة

F

falciform	منجلي
febrile	حموي
feedback inhibition	تثبيط ارتجاعي
fetal	جنيني

fibrillary	لُيْبِيّ
fibrinous exudate	نَضْحَةٌ فَيْبرِيْنِيَّة
fibroblast	أُرُوْمَةُ لَيْفِيَّة
fibroid	شَبِيْهُ اللَّيْف
fibrosis	تَلَكُّف
filamentous	خَيْطِيّ
Filaria bancrofti	الْفِيلَارِيَّة الْبَنْكْرُوْفِيَّة
fluorescent	تَالْقِيّ
foam cells	خَلَايَا رَعُوِيَّة
follicular carcinoma	سَرَطَانَةُ مُجْرِيْبِيَّة
folliculitis	الْتِهَابُ الْجُرَيْبَات
fragility	هَسَاشَة
fucosidosis	الدَّاءُ الْفُوكُوْزِيْدِي
fulminant	خَاطِف
Fusion	اِنْدِمَاج

G

ganglioglioma	وَرَمٌ دَبْقِيّ عُقْدِيّ ( وَرَمٌ عَصَبِيّ دَبْقِيّ عُقْدِيّ )
gastritis	الْتِهَابُ الْمَعِدَة
gastroenteritis	الْتِهَابُ الْمَعِدَة وَ الْأَمْعَاء
Gaucher's disease (glucosylceramide lipidosis)	دَاءُ غُوْشِيَّة ( الشَّحَامُ الْغُلُوْكَوْزِيْل سِيْرَامِيْدِي )
gelatin	هَلَام
gene therapy	الْمُعَالَجَة الْجِيْنِيَّة
genetic marker	وَاصِمَةٌ جِيْنِيَّة
genome	مَجْمُوعُ الْجِيْنََات فِي الْكَائِنِ
germ cell	خَلِيَّةٌ جَنْسِيَّة
giant cell	خَلِيَّةٌ عِمْلَاقَة
glandular carcinoma	سَرَطَانَةُ غُدِّيَّة
glaucoma	زَرْق
glial cells	خَلَايَا دَبْقِيَّة
gliomatosis	تَكَثُّرُ الدَّبَق



glomerular	كُتَيْبِي
glomerulonephritis	الْتِهَابُ كُتَيْبَاتِ الْكُلَى
glycogen storage disease	داءُ احْتِزَانِ الْغَلِيكُوجِينِ
goiter	دُرَاق
gonadal dysgenesis	خَلْلُ تَكْوُنِ الْغُدِّ النَّاسِلِيَّةِ
Goodpasture's syndrome	مُتَلَاَزِمَةُ غُود بَاسْتِشَار (نزوف صدرية وبولية مناعية المنشأ)
gouty arthritis	الْتِهَابُ الْمَفْصِلِ النَّقْرَسِي
graft-versus-host disease	داءُ الطَّعْمِ حَيَالِ التَّوَيِّ
granular cell	خَلِيَّةٌ مُحَبَّبَةٌ
granulomatosis	وَرَامٌ حُبَيْبِي

## H

hamartoplasia	نُمُوٌّ مُفْرِطٌ مَعِيبٌ
hemolymphangioma	وَرْدَمٌ وَعَائِيٌّ دَمَوِيٌّ لِيْمَفِيٌّ
hepatic failure	فَشَلُّ كَبِدِيٍّ
hepatocellular carcinoma	سَرَطَانَةُ الْخَلَايَا الْكَبِدِيَّةِ
heterotopy	تَوَسُّعٌ غَيْرَوِيٌّ ( انْتِبَاز )
histiocytosis X	كَثْرَةُ الْمُنْسِجَاتِ الْإِكْسِيَّةِ
histopathologist	إِحْتِصَاصِيٌّ الْهَيْسْتُوبَاثُولُوجِيَا
honeycomb	مَحْرَبَةٌ ؛ قُرْصُ الْعَسَلِ
hyaline degeneration	تَنَكُّسٌ هَيَالِينِيٌّ
hyalinization	تَنَكُّسٌ رُجَاجِيٌّ
hydropic degeneration	تَنَكُّسٌ خَرْبِيٌّ
hyperchromatic	مُفْرِطُ الْإِنْصِبَاغِ
hyperostotic	مَتَعَلِّقٌ بِمُفْرِطِ التَّعْظُمِ
hyperplastic	مُفْرِطُ النُّسْجِ
hypertensive arteriopathy	الْمَحْتِلَالُ الشَّرَائِيَّةِيُّ بِمُفْرِطِ الضَّغْطِ

## J

juxtaglomerular cell hyperplasia	فَرْطُ تَنْسُجِ الْخَلَايَا الْمُجَاوِرَةِ لِلْكُتَيْبَةِ
Jakob-Creutzfeldt disease	داءُ ياكوب - كروتزفيلد

K

karyoclasia	تَفْشُّكُ النُّوَاةِ
keratodermatosis	مَرَضٌ جِلْدِيٌّ تَقَرُّنِيّ
keratotic	تَقَرَّائِيّ
Kaposi's sarcoma	ساركومة كAPOSI
karyotype	النَّمَطُ النُّوَوِيّ
keloid	جُدْرَة
krukenberg's tumor	وَرَمٌ كروكبيرغ (في المبيض انتقالي من المعدة)
Kupffer's cells	خَلَايَا كُوفَر (في الكبد)

L

lacunar abscess	خُرَاجٌ جَوْبِيّ
large-cell carcinoma	سَرْمَانَةٌ ضَخْمَةُ الْخَلَايَا
lead nephropathy	اِحْتِلَالُ الْكَلْبَةِ الرُّسَامِيّ
lipoid nephrosis	كُلَاءٌ شَعْمَانِيّ
local inflammation	اَلْتِهَابٌ مَوْضِعِيّ
lupus nephritis	اَلْتِهَابُ الْكَلْبَةِ الذَّنْبِيّ
lymphangioendothelial sarcoma	ساركومة بِطَانَةِ الْأَوْعِيَةِ الَّلْمْفِيَّةِ
laryngotracheobronchitis	اَلْتِهَابُ اَلْحَنَجَزَةِ وَ الرُّغَامَى وَ الْقَصَبَاتِ
legionellosis	دَاءُ اَلْفِيلَتَرِيَّاتِ
lichen planus	خَزَارٌ مُسَطَّحٌ
lipoma	وَرَمٌ شَعْمَوِيّ

M

macropathology	الباثولوجيا العيانية
macular dysplasia	خَلَلُ الشَّشَجِ البُقْعِيّ
malignant histiocytosis	كَثْرَةُ الْمُسَيَّجَاتِ الْخَبِيْثَةِ
mammary dysplasia	خَلَلُ تَشَجِ الثَدِيّ
Marfan's syndrome	مُتَلَاَزِمَةُ مارفان (اضطراب النسيج الضامة)
mature teratoma	وَرَمٌ مُشَجِيّ نَاضِجٌ
medullary carcinoma	سَرْمَانَةٌ نُخَاعِيَّةٌ



melanosis coli	تَمَلُّنُ الْقَوْلُونِ
membranous nephritis	الْتِهَابُ الْكُلْيَةِ الْغِشَائِيّ
meningeal gliomatosis	تَكَثُّرُ الدُّبُقِ السَّحَائِيّ
metamyelocyte	خَلِيْفَةُ النُّقُويَّةِ
metastatic carcinoma	سَرْمَانَةٌ نَقِيلِيَّةٌ
miliary tuberculosis	سُلُّ دُخْنِيّ
molecular pathology	الباثولوجيا الجزيئية
mucinous adenocarcinoma	سَرْمَانَةٌ عُذْيَّةٌ مُخَاطِيَّةٌ
mucoepidermoid carcinoma	سَرْمَانَةٌ مُخَاطِيَّةٌ بَشْرُويَّةٌ
multiple myeloma	وَرَمٌ بَقِييٌّ مُتَعَدِّدٌ
myelinoma	وَرَمُ الْخَلَايا المَيَالِينِيَّةِ
myelodysplasia	خَلْلٌ تَشْجُحِ النُّقْيِ
myodystrophy	خَلْلٌ عَضَلِيّ

N

necrobiosis lipoidica	البِلَى الْحَيَوِيُّ الشَّحْمَانِيّ
necropsy (autopsy)	فَتْحُ الْجَنَّةِ ؛ الصَّفَةُ الشَّرِيحِيَّةُ
necrotizing vasculitis	الْتِهَابٌ وَعَائِيٌّ نَاحِرٌ
nephritis (chronic _)	الْتِهَابُ الْكُلْيَةِ الْمَرَمِنِ
nephropathic	مَتَعَلِّقٌ بِامْتِلَالِ الْكُلْيَةِ
nephrotic syndrome	مُتَلَاَزِمَةٌ كَلَائِيَّةٌ
neuroepithelial tumor	وَرَمٌ ظَهَارِيّ عَصَبِيّ
neuromyopathy	امْتِلَالٌ عَصَبِيّ عَضَلِيّ
Nissl bodies	أَجْسَامُ نَيْسَل
nodular glomerulosclerosis	تَصَلُّبُ الْكُتُبَاتِ الْعُقَيْدِيّ
nuclear dysplasia	خَلْلُ النُّسْجِ النُّوَوِيّ
neoplasia	تَكَوُّنُ الْوَرَمِ
nephron	كُلْيُون [ج: كَلْيُونَات] (وَحْدَةٌ كَلْوِيَّة)
neurofibroma	وَرَمٌ لَيْفَوِيّ عَصَبِيّ
nucleorrhesis	تَفْشُّكُ النُّوَاةِ

O

oat cell carcinoma	سرطانة الخلايا الشُفانيّة
obstructive jaundice	يَزَقَانٌ انسدادِيّ
oesophagitis	التهاب المريء
oligodendroglioma	وَرَمُ الدَبَبِيَّاتِ القَلِيلَةِ النَفْصُن
oncogene	جينٌ وَرَمِيّ
orchiepididymitis	التهاب الخصية و البربخ
osteoarthritis (osteoarthrosis)	فُصَالٌ عَظْمِيّ
osteoblast	بَانِيَةُ العَظْمِ (خلية)
osteoid osteoma	وَرَمٌ عَظْمِيّ عَظْمَانِيّ
osteomalacia	تَلَكُّنُ العِظَام
osteosarcoma	ساركومة عَظْمِيَّة
osteomyelitis	التهاب العَظْمِ و النقي

P

panacinar	شَامِلٌ لِلْعُنْبِيَّةِ (نُقَاخ)
panarteritis (polyarteritis)	التهاب الشرايين الشامل
Pap smear (Papanicolaou smear)	لُطَاخَةٌ بابانيكولاو
papillary adenocarcinoma	سرطانة غُدِّيَّةٌ حَلْبِيَّة
parenchymatous nephritis	التهاب الكُليَّةِ المَتَنِيّ
passive congestion	اِخْتِقَانٌ لَافَاعِل
pathogenic	مُتَرَضٌ، ومُمرض
periportal cirrhosis	تَشَعُّعٌ مُحِيطٌ بِالْيَاب
phagokaryosis	بَلْعَمَةٌ نَوَوِيَّة
plasma cell tumor	وَرَمُ الخَلايا البلازماوية
pleomorphic carcinoma	سرطانة مُتَعَدِّدَةُ الأشكال
polyendocrine adenomatosis	وَرَامٌ غُدِّيٌّ صُغَاوِيٌّ مُتَعَدِّد
polypoid carcinoma	سرطانة سَلِيلَانِيَّة
poststreptococcal nephritis	التهاب الكُليَّةِ التَّالِي للعدويّات
precancerous lesion	آفةٌ سَابِقَةٌ لِلسَّرَطَن
progressive systemic sclerosis	نَصَلْبٌ مَجْمُوعِيٌّ مُتَزَوِّج



purulent exudate	نُصْحَةُ فَيْجِيَّة
------------------	---------------------

R

radiation pathology	الباثولوجيا الإشعاعية
Recklinghausen's tumor (adenoleiomyofibroma)	وَرَمٌ ريكليِنْغهاوزن ( وَرَمٌ ليفيٌّ عُذِّيٌّ عَصَلِيٌّ أَمْلَس )
red degeneration	تَنَكُّسٌ أَحْمَر
reflux nephropathy	اِمْتِلَالُ الكُلَيْةِ الجَزْرِي
regressive metamorphosis	اسْتِخَالَةٌ تَقَهُّرِيَّة
renal cell carcinoma	سَرْمَانَةُ الخَلَايا الكُلَوِيَّة
renopathy	اِمْتِلَالُ الكُلَيْة
reticuloendothelioma	وَرَمٌ شَبَكِيٌّ بِطَانِي
retinosis	تَنَكُّسُ الشَّبَكِيَّة
reversible	قَابِلٌ لِلْعَكْس
rheumatic myocarditis	الْتِهَابُ عَضَلِ القَلْبِ الروماتزمي
retinoblastoma	وَرَمٌ أروميٌّ شَبَكِي
rheumatic nodules	عُقَيْدَاتٌ روماتزمية
russell bodies	أَجْسَامٌ رَسَل (هي البلازماويات)

S

sarcoid	ساركويد (غرناوية)
sarcoma	ساركومة (غرنا)
Schistosoma (Bilharzia)	البِلْهَارسيَّة (جِنْسٌ مِنَ الدِّيْدَانِ المَنْقُوبَات)
schwannoma	وَرَمٌ شَفَانِي
scleroderma	تَصَلُّبُ الجِلْد
Shigella dysenteriae	الشَّيْغِيلَةُ الرُّحَارِيَّة
sickle cell anemia	فَقْرُ الدَّمِ المَنْجَلِي
sphingolipidoses	شُحَامَاتٌ سفينغوليَّة
sporadic	فُرَادِي
squamosal	خَرْشَفِيٌّ ؛ وَشَقِيٌّ [خلية]
squamous metaplasia	حَوُولٌ خَرْشَفِيٌّ

subacute thyroiditis	التهاب الدرقية تحت الحاد
synovitis	التهاب الزليل
syphilis	الزُّهري: الإفرنجي: السفلس
systemic disease	مرضٌ مجموعي

T

telangiectasia lymphatica	توسع الشعيرات اللمفية
teratomata	أورامٌ مسخية
thymic dysplasia	خلل تنسج التوتة
toxic epidermal necrolysis	تفشر الأنسجة المتفوّنة البشروية السُمية
trabecular carcinoma	سرطانة تريبكتة
transitional cell carcinoma	سرطانة الخلايا الانتقالية
traumatic lesion	آفة رضحية
trichofibroepithelioma	ورم ظهاري شعري ليفي
tuberculoid	شبيه السل
tuberculous nephritis	التهاب الكلية السلّي
tubular adenoma	ورم غدّي بُببي
tubulovillous	بُبيبي زغابي
tumor necrosis factor	عامل نخر الورم
tumorigenesis	تكوين الأورام

U

ultrastructure	بنيةٌ مُستدقة
undifferentiated	لامتمايز
uveitis	التهاب البنية

V

vacuolated cell	خليةٌ فجوة
viral	فيروسِي

W

Western blot technique	طريقة لطحّة ويستيرن
------------------------	---------------------



Y

yolk sac tumor (mesonephroma)

وَزَمُّ الكَيْسِ الْمُحْيِي ( وَزَمُّ الكُلْوَةِ الْجَنْبِيَّةِ الْمُوسَّطَةِ )

## References

1. Robbins Pathologic Basis Of Disease by Authors: Ramzi S. Cotran , Vinay Kumar , Tucker Collins , Stanley L. Robbins , Bill Schmitt .
2. Mosby Pathology By : Alan Stevens And James Lowe.
3. Color Atlas Of Pathology - Lippincott Company . By Laman Pugh
4. Harrisons Principles Of Internal Medicine 15th Edition.
5. An Introduction To Pathology, Payling Wright G.
6. Atlas Of Human Histology, Marion S. H. Difiare . Pathology



## الفهرس

### القسم الأول مفاهيم عامة في التشريح المرضي

١. البنية الخلوية الطبيعية ..... ١١
٢. التبدلات الخلوية ..... ١٧
٣. الأذية الخلوية ..... ٢٢
٤. الاستجابة الالتهابية ..... ٣٥
٥. الأورام ..... ٤٣
٦. العوامل الموروثة في الأمراض ..... ٥٧
٧. العوامل المناعية في الأمراض ..... ٦٥

### القسم الثاني تصنيف جهازى

١. أمراض الدم والجهاز الشبكي البطاني ..... ٧٩
٢. آفات الجهاز القلبي الوعائى ..... ١١٣
٣. أمراض السبيل التنفسي ..... ١٣٧
٤. أمراض السبيل الهضمي ..... ١٦١
٥. أمراض الكبد والطرق الصفراوية والبنكرياس ..... ١٨١
٦. أمراض الكلية والجهاز البولي ..... ٢٠١
٧. آفات الجهاز العصبي ..... ٢٢١

٨. أمراض الجهاز الحركي ..... ٢٢٧.
٩. أمراض الجهاز القدي الصماوي ..... ٢٤٩.
١٠. أمراض الثدي ..... ٢٥٩.
١١. أمراض الجهاز التناسلي الذكري ..... ٢٦٧.
١٢. أمراض الجهاز التناسلي الأنثوي ..... ٢٧٢.
١٣. أمراض العين ..... ٢٨٢.
١٤. أمراض الجلد ..... ٢٩٧.
١٥. الأمراض الجهازية ..... ٣٠٩.





ISBN  
978-92-90-21591-2